27. 5. 2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 5月28日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-151577

[ST. 10/C]:

[JP2003-151577]

REC'D 1 5 JUL 2004
WIPO PCT

出 願 人
Applicant(s):

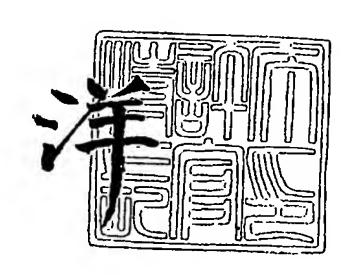
武田薬品工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 7月 1日

1) 11]



【書類名】

特許願

【整理番号】

B03117

【提出日】

平成15年 5月28日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C12N 1/15

C12N 1/19

C12N 1/21

C12N 5/10

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市春日3丁目8-5

【氏名】

森 正明

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市松代3丁目12-1-410

【氏名】

下村 行生

【特許出願人】

【識別番号】

000002934

【氏名又は名称】

武田薬品工業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100114041

【弁理士】

【氏名又は名称】

高橋 秀一

【選任した代理人】

【識別番号】

100106323

【弁理士】

【氏名又は名称】

関口 陽

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

005142

【納付金額】

21,000円



【物件名】

明細書]

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書

【包括委任状番号】

9909276

【包括委任状番号】

0203423

【プルーフの要否】

要



【書類名】 明細書

【発明の名称】 抗体およびその用途

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体。

【請求項2】 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の第1~13番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する請求項1記載の抗体。

【請求項3】 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の第1~3番目、第1~4番目、第1~5番目、第1~6番目、第1~7番目、第1~8番目、第1~9番目、第2~4番目、第2~5番目、第2~6番目、第2~7番目、第2~8番目、第2~9番目、第3~5番目、第3~6番目、第3~7番目、第3~8番目、第3~9番目、第4~6番目、第4~7番目、第4~8番目、第4~9番目、第5~8番目、第5~9番目、第6~8番目、第6~9番目または第7~9番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する請求項1記載の抗体。

【請求項4】 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドを認識しない請求項1記載の抗体。

【請求項5】 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドに対して中和活性を有する請求項1記載の抗体。

【請求項6】 標識化された請求項1記載の抗体。

【請求項7】 モノクローナル抗体である請求項1記載の抗体。



【請求項8】 AhW23N2G6D1 (FERM BP-8363) で標示されるハイプリドーマ細胞から産生され得るAhW23N2G6D1aで標示される請求項7記載の抗体。

【請求項9】 AhW23N3H3E4 (FERM BP-8364) で標示されるハイブリドーマ細胞から産生され得るAhW23N3H3E4 aで標示される請求項7記載の抗体。

【請求項10】 配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体。

【請求項11】 配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列の第11~23番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する請求項10記載の抗体。

【請求項12】 配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列の第16~23番目、第17~23番目、第18~23番目、第19~23番目、第18~23番目、第16~23番目、第17~23番目、第16~23番目、第17~22番目、第19~22番目、第20~23番目、第16~21番目、第17~21番目、第18~21番目、第19~21番目、第16~20番目、第17~20番目または第18~20番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する請求項10記載の抗体。

【請求項13】 配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドを認識しない請求項10記載の抗体。

【請求項14】 配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドに対して中和活性を有する請求項10記載の抗体。

【請求項15】 標識化された請求項10記載の抗体。

【請求項16】 モノクローナル抗体である請求項10記載の抗体。

【請求項17】 AhW23C6G1H8 (FERM BP-8365) で標示されるハイブリドーマ細胞から産生され得るAhW23C6G1H8aで標示さ

れる請求項16記載の抗体。

【請求項18】 AhW23C5G2F6 (FERM BP-8366) で標示されるハイブリドーマ細胞から産生され得るAhW23C5G2F6 aで標示される請求項16記載の抗体。

【請求項19】 配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体。

【請求項20】 配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の第16~30番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する請求項19記載の抗体。

【請求項21】 配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の第23~30番目、第24~30番目、第25~30番目、第26~30番目、第27~30番目、第28~30番目、第23~29番目、第24~29番目、第25~29番目、第26~29番目、第27~29番目、第23~28番目、第24~28番目、第25~28番目、第26~29番目、第23~27番目、第24~27番目または第25~27番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する請求項19記載の抗体。

【請求項22】 配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドを認識しない請求項19記載の抗体。

【請求項23】 配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドに対して中和活性を有する請求項19記載の抗体。

【請求項24】 標識化された請求項19記載の抗体。

【請求項25】 モノクローナル抗体である請求項19記載の抗体。

【請求項26】 ArW30C3A1A (FERM BP-8367) で標示されるハイプリドーマ細胞から産生され得るArW30C3A1Aaで標示される請求項25記載の抗体。

【請求項27】 ArW30C7F2E8 (FERM BP-8368) で標示

されるハイブリドーマ細胞から産生され得るArW30C7F2E8aで標示される請求項25記載の抗体。

【請求項28】 請求項1、請求項10または請求項19記載の抗体を含有してなる医薬。

【請求項29】 不妊症、腎性浮腫、消化性潰瘍または胃酸過多症の予防・治療剤である請求項28記載の医薬。

【請求項30】 請求項1、請求項10および/または請求項19記載の抗体を含有してなる診断薬。

【請求項31】 請求項1記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法。

【請求項32】 さらに請求項10または請求項19記載の抗体を用いることを 特徴とする請求項31記載の定量法。

【請求項33】 請求項10記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法。

【請求項34】 請求項19記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法。

【請求項35】 請求項1記載の抗体と、被検液および標識化された配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩とを競合的に反応させ、上記抗体に結合した上記標識化されたポリペプチドまたはその塩の割合を測定することを特徴とする、被検液中の配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法。

【請求項36】 請求項10記載の抗体と、被検液および標識化された配列番号



:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩とを競合的に反応させ、上記抗体に結合した上記標識化されたポリペプチドまたはその塩の割合を測定することを特徴とする、被検液中の配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法。

【請求項37】 請求項19記載の抗体と、被検液および標識化された配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩とを競合的に反応させ、上記抗体に結合した上記標識化されたポリペプチドまたはその塩の割合を測定することを特徴とする、被検液中の配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法。

【請求項38】 (1)担体上に不溶化した請求項1記載の抗体、標識化された請求項10記載の抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定する、または、(2)担体上に不溶化した請求項10記載の抗体、標識化された請求項1記載の抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中の配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法。

【請求項39】 (1)担体上に不溶化した請求項1記載の抗体、標識化された請求項19記載の抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定する、または、(2)担体上に不溶化した請求項19記載の抗体、標識化された請求項1記載の抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中の配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法。

【請求項40】 請求項1記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩が関与する疾患の診断法。

【請求項41】 さらに請求項10または請求項19記載の抗体を用いることを特徴とする請求項40記載の診断法。



【請求項42】 請求項10記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩が関与する疾患の診断法。

【請求項43】 請求項19記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩が関与する疾患の診断法。

【請求項44】 疾患が、不妊症、腎性浮腫、消化性潰瘍または胃酸過多症である、請求項40~43記載の診断法。

【請求項45】 請求項7記載の抗体を産生するハイブリドーマ細胞。

【請求項46】 AhW23N2G6D1 (FERM BP-8363) またはAhW23N3H3E4 (FERM BP-8364) で標示される請求項45 記載のハイブリドーマ細胞。

【請求項47】 請求項46記載のハイブリドーマ細胞を生体内又は生体外で培養し、その体液または培養物から請求項7記載の抗体を採取することを特徴とする請求項7記載の抗体の製造法。

【請求項48】 請求項16記載の抗体を産生するハイブリドーマ細胞。

【請求項49】 AhW23C6G1H8 (FERM BP-8365) またはAhW23C5G2F6 (FERM BP-8366) で標示される請求項48記載のハイブリドーマ細胞。

【請求項50】 請求項49記載のハイブリドーマ細胞を生体内又は生体外で培養し、その体液または培養物から請求項16記載の抗体を採取することを特徴とする請求項16記載の抗体の製造法。

【請求項51】 請求項25記載の抗体を産生するハイブリドーマ細胞。

【請求項52】 ArW30C3A1A(FERM BP-8367)またはArW30C7F2E8(FERM BP-8368)で標示される請求項51記載のハイブリドーマ細胞。

【請求項53】 請求項52記載のハイブリドーマ細胞を生体内又は生体外で培養し、その体液または培養物から請求項7記載のモノクローナル抗体を採取することを特徴とする請求項25記載の抗体の製造法。



【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、配列番号: 4、配列番号: 5、配列番号: 6、配列番号: 7、配列番号: 8、配列番号: 9、配列番号: 1 0または配列番号: 1 1で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩に結合特異性を有する新規な抗体に関する。更に詳しくは、抗原抗体反応に基づく該ポリペプチドまたはその塩の定量法、中和活性を利用する該ポリペプチドまたはその塩が関与する疾患(例、拒食症、肥満症、腎性浮腫、抗利尿ホルモン分泌不適症候群、尿崩症、上部消化管疾患、胃酸過多症など)の診断および予防・治療剤の開発に有用な抗体などに関する。

[0002]

【従来の技術】

Gタンパク質共役型レセプターであるヒトGPR7およびヒトGPR8 (Genomics、28 巻、84-91頁、1995年、WO 95/12670号公報)の生体内リガンドとしてGPR8リガンド (本明細書中、NPWまたはニューロペプチドWと記載することがある)が単離同定された (特許文献 1 WO 01/98494号公報、WO 02/44368号公報、J. Biol. Chem.、277巻、35826-35832頁、2002年)。NPWは、ラットまたはマウスGPR7 (WO 02/44368号公報に記載のTGR26と同一のレセプター)のリガンドであることも示された (WO 02/44368、J. Biol. Chem.、277巻、35826-35832頁、2002年)。NPWの生理作用としては脳室内投与による摂食促進作用、血中プロラクチン分泌促進作用などが知られている(WO 01/98494、J. Biol. Chem.、277巻、35826-35832頁、2002年)。

[0003]

【特許文献1】

WO 01/98494号公報

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

NPWの生理作用または疾患に対する関与についてのさらなる検討が必要とされ



ており、NPWを簡便かつ高感度に検出、定量する測定系が切望されていた。

[0005]

応する抗体、

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、NPWを認識する複数のモノクローナル抗体を作製し、該抗体を用いるNPWの優れた測定法を開発した。そして、さらに研究を行った結果、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は、

- (1) 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドに特異的に反
- (2) 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の第1~13番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する上記(1)記載の抗体。
- (3) 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の第1~3番目、第1~4番目、第1~5番目、第1~6番目、第1~7番目、第1~8番目、第1~9番目、第2~4番目、第2~5番目、第2~6番目、第2~7番目、第2~8番目、第2~9番目、第3~5番目、第3~6番目、第3~7番目、第3~8番目、第3~9番目、第4~6番目、第4~7番目、第4~8番目、第4~9番目、第5~8番目、第5~9番目、第6~8番目、第6~9番目または第7~9番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する上記(1)記載の抗体、
- (4) 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドを認識しない上記(1)記載の抗体、
 - (5) 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号



- :8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドに対して中和活性を有する上記(1)記載の抗体、
 - (6) 標識化された上記(1)記載の抗体、
- (7) モノクローナル抗体である上記(1)記載の抗体、
- (8) AhW23N2G6D1 (FERM BP-8363) で標示されるハイブリドーマ細胞から産生され得るAhW23N2G6D1aで標示される上記 (7) 記載の抗体、
- (9) AhW23N3H3E4 (FERM BP-8364) で標示されるハイブリドーマ細胞から産生され得るAhW23N3H3E4 aで標示される上記(7) 記載の抗体、
- (10) 配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体、
- (11) 配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列の第 $11\sim23$ 番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する上記(10)記載の抗体、
- (12) 配列番号: 4、配列番号: 6、配列番号: 8または配列番号: 10で表されるアミノ酸配列の第16~23番目、第17~23番目、第18~23番目、第19~23番目、第20~23番目、第21~23番目、第16~22番目、第17~22番目、第18~22番目、第19~22番目、第20~22番目、第16~21番目、第17~21番目、第18~21番目、第19~21番目、第16~20番目、第17~20番目または第18~20番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する上記(10)記載の抗体、
- (13) 配列番号: 4、配列番号: 6、配列番号: 8または配列番号: 10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドを認識しない上記(10)記載の抗体、
- (14) 配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドに対して中和活性を有する上記(10)記載の抗体、



- (15) 標識化された上記(10)記載の抗体、
- (16) モノクローナル抗体である上記(10)記載の抗体、
- (17) AhW23C6G1H8 (FERM BP-8365)で標示されるハイブリドーマ細胞から産生され得るAhW23C6G1H8aで標示される上記(16)記載の抗体、
- (18) AhW23C5G2F6 (FERM BP-8366) で標示される ハイブリドーマ細胞から産生され得るAhW23C5G2F6aで標示される上 記(16) 記載の抗体、
- (19) 配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体、
- (20) 配列番号: 5、配列番号: 7、配列番号: 9 または配列番号: 1 1 で表されるアミノ酸配列の第1 6 \sim 3 0 番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する上記(19)記載の抗体、
- (21) 配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の第23~30番目、第24~30番目、第25~30番目、第26~30番目、第27~30番目、第28~30番目、第23~29番目、第24~29番目、第25~29番目、第26~29番目、第27~29番目、第23~28番目、第24~28番目、第25~28番目、第26~28番目、第23~27番目、第24~27番目または第25~27番目のアミノ酸配列を有するペプチドに特異的に反応する上記(19)記載の抗体、
- (22) 配列番号: 5、配列番号: 7、配列番号: 9または配列番号: 11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドを認識しない上記(19)記載の抗体、
- (23) 配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドに対して中和活性を有する上記(19)記載の抗体、
 - (24) 標識化された上記(19)記載の抗体、
- (25) モノクローナル抗体である上記(19)記載の抗体、

- (26) ArW30C3A1A(FERM BP-8367)で標示されるハイブリドーマ細胞から産生され得るArW30C3A1Aaで標示される上記(25)記載の抗体、
- (27) ArW30C7F2E8 (FERM BP-8368) で標示される ハイブリドーマ細胞から産生され得るArW30C7F2E8aで標示される上 記(25) 記載の抗体、
- (28) 上記(1)、(10)または(19)記載の抗体を含有してなる医薬、
- (29) 不妊症、腎性浮腫、消化性潰瘍または胃酸過多症の予防・治療剤である上記(28)記載の医薬、
- (30) 上記(1)、(10)および/または(19)記載の抗体を含有してなる診断薬、
- (31) 上記(1)記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法、
- (32) さらに上記(10)または(19)記載の抗体を用いることを特徴とする上記(31)記載の定量法、
- (33) 上記(10)記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法、
- (34) 上記(19)記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法、
- (35) 上記(1)記載の抗体と、被検液および標識化された配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩とを競合的に反応させ、上記抗体に結合した上記標識化されたポリペプチドまたはその塩の割合を測定することを特徴とする、被検液中の配列

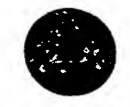


番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法、

- (36) 上記(10)記載の抗体と、被検液および標識化された配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩とを競合的に反応させ、上記抗体に結合した上記標識化されたポリペプチドまたはその塩の割合を測定することを特徴とする、被検液中の配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法、
- (37) 上記(19)記載の抗体と、被検液および標識化された配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩とを競合的に反応させ、上記抗体に結合した上記標識化されたポリペプチドまたはその塩の割合を測定することを特徴とする、被検液中の配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法、
- (38) (a) 担体上に不溶化した上記(1)記載の抗体、標識化された上記(10)記載の抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定する、または、(b)担体上に不溶化した上記(10)記載の抗体、標識化された上記(1)記載の抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中の配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法、
- (39) (a) 担体上に不溶化した上記(1) 記載の抗体、標識化された上記(19) 記載の抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定する、または、(b) 担体上に不溶化した上記(19) 記載の抗体、標識化された上記(1) 記載の抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中の配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の定量法、(40) しまる(1) 記載の法法は思いる。
- (40) 上記(1)記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号: 4、配列番号: 5、配列番号: 6、配列番号: 7、配列番号: 8、配列番号: 9、配列番号: 9、配



- 号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩が関与する疾患の診断法、
- (41) さらに上記(10)または(19)記載の抗体を用いることを特徴とする上記(40)記載の診断法、
- (42) 上記(10)記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号: 4、配列番号: 6、配列番号: 8または配列番号: 10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩が関与する疾患の診断法、
- (43) 上記(19)記載の抗体を用いることを特徴とする配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩が関与する疾患の診断法、
- (44) 疾患が、不妊症、腎性浮腫、消化性潰瘍または胃酸過多症である、上記(40)~(43)記載の診断法、
 - (45) 上記(7)記載の抗体を産生するハイブリドーマ細胞、
- (46) AhW23N2G6D1 (FERM BP-8363) またはAhW 23N3H3E4 (FERM BP-8364) で標示される上記 (45) 記載 のハイプリドーマ細胞、
- (47) 上記(46)記載のハイブリドーマ細胞を生体内又は生体外で培養し、その体液または培養物から上記(7)記載の抗体を採取することを特徴とする上記(7)記載の抗体の製造法、
- (48) 上記(16)記載の抗体を産生するハイブリドーマ細胞、
- (49)AhW23C6G1H8 (FERM BP-8365) またはAhW23C5G2F6 (FERM BP-8366) で標示される上記 (48) 記載のハイブリドーマ細胞、
- (50) 上記(49)記載のハイブリドーマ細胞を生体内又は生体外で培養し、その体液または培養物から上記(16)記載の抗体を採取することを特徴とする上記(16)記載の抗体の製造法、
- (51) 上記(25)記載の抗体を産生するハイブリドーマ細胞、
- (52) ArW30C3A1A (FERM BP-8367) またはArW30C7F2E8 (FERM BP-8368) で標示される上記 (51) 記載の



ハイブリドーマ細胞、

(53) 上記(52)記載のハイブリドーマ細胞を生体内又は生体外で培養し、その体液または培養物から上記(7)記載のモノクローナル抗体を採取することを特徴とする上記(25)記載の抗体の製造法などに関する。

[0006]

【発明の実施の形態】

本明細書におけるタンパク質(ポリペプチド)は、ペプチド標記の慣例に従って左端がN末端(アミノ末端)、右端がC末端(カルボキシル末端)である。配列番号:1で表されるアミン酸配列を含有するポリペプチドをはじめとする、本発明で用いられるタンパク質は、C末端がカルボキシル基、カルボキシレート、アミドまたはエステルの何れであってもよい。

配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドとしては、例えば、(1)配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列に数(1~5)個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、(2)配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:11で表されるアミノ酸配列に数(1~5)個のアミノ酸が挿入されたアミノ酸配列、(3)配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列中の数(1~5)個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列を含有するポリペプチドなどが用いられる。

配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドの塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸)や塩基(例、アルカリ金属など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。このような塩としては、例えば、無機酸(例、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、または有機酸(例、酢酸、ギ酸



、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いられる。

[0007]

配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、 配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を 含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドとしては、例えば、

- (a) 配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の
- (i) 第1~3番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (ii) 第1~4番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (iii) 第1~5番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (iv) 第1~6番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (v) 第1~7番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (vi) 第1~8番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (vii) 第1~9番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (viii) 第2~4番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (ix) 第2~5番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (x) 第2~6番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xi) 第2~7番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xii) 第2~8番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xiii) 第2~9番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xiv) 第3~5番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xv) 第3~6番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xvi) 第3~7番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xvii) 第3~8番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xviii) 第3~9番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xix) 第4~6番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、



- (xx) 第4~7番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xxi) 第4~8番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xxii) 第4~9番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xxiii) 第5~7番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xxiv) 第5~8番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xxv) 第5~9番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xxvi) 第6~8番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xxvii) 第6~9番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、ならびに
- (xxviii) 第7~9番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、および
- (b) 配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の第 $1\sim5$ 番目のアミノ酸配列を有するポリペプチドなどが挙げられる。

[0008]

配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドとしては、例えば、配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列の、

- (i) 第16~23番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (ii) 第17~23番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (iii) 第18~23番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (iv) 第19~23番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (v) 第20~23番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (vi) 第21~23番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (vii) 第16~22番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (viii) 第17~22番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (ix) 第18~22番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (x) 第19~22番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xi) 第20~22番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xii) 第16~21番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xiii) 第17~21番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、



- (xiv) 第18~21番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xv) 第19~21番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xvi) 第16~20番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xvii) 第17~20番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、および
- (xviii) 第18~20番目のアミノ酸配列を有するポリペプチドなどが挙げられる。

[0009]

配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドとしては、例えば、配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の、

- (i) 第23~30番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (ii) 第24~30番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (iii) 第25~30番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (iv) 第26~30番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (v) 第27~30番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (vi) 第28~30番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (vii) 第23~29番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (viii) 第24~29番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (ix) 第25~29番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (x) 第26~29番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xi) 第27~29番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xii) 第23~28番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xiii) 第24~28番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xiv) 第25~28番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xv) 第26~28番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xvi) 第23~27番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、
- (xvii) 第24~27番目のアミノ酸配列を有するポリペプチド、および
- (xviii) 第25~27番目のアミノ酸配列を有するポリペプチドなどが挙げら





れる。

[0010]

配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体としては、例えば該ポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドに特異的に反応するものであればよく、好ましくはモノクローナル抗体が挙げられる。具体的には、配列番号:4で表されるアミノ酸配列の第1~13番目までのアミノ酸配列を含むペプチド、配列番号:4で表されるアミノ酸配列の第1~13番目までのアミノ酸配列を含むペプチド、配列番号:4で表されるアミノ酸配列の第1~13番目までのアミノ酸配列を有し、かつこのアミノ酸配列の第14番目をCys-NH2に置換したアミノ酸配列を有するポリペプチドに特異的に反応する抗体(好ましくは、モノクローナル抗体)などが用いられる。

このうち好ましくは、配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドを認識しないものである。

さらに好ましくは、配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の活性を中和する抗体である。

好ましい具体例としては、AhW23N2G6D1aで標示されるモノクローナル抗体、AhW23N3H3E4aで標示されるモノクローナル抗体などが挙げられる。

[0011]

さらに、配列番号: 4、配列番号: 5、配列番号: 6、配列番号: 7、配列番号: 8、配列番号: 9、配列番号: 10または配列番号: 11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体としては、(a)配列番号: 4、配列番号: 5、配列番号: 6、配列番号: 7、配列番号: 8、配列番号: 9、配列番号: 10または配列番号: 1



1で表されるアミノ酸配列の(i) 第 $1\sim3$ 番目のアミノ酸配列、(ii) 第 $1\sim$ 4番目のアミノ酸配列、(iii)第1~5番目のアミノ酸配列、(iv)第1~6 番目のアミノ酸配列、(v)第1~7番目のアミノ酸配列、(vi)第1~8番目 のアミノ酸配列、(vii)第1~9番目のアミノ酸配列、(viii)第2~4番目 のアミノ酸配列、 (ix) 第2~5番目のアミノ酸配列、 (x) 第2~6番目のア ミノ酸配列、(xi)第2~7番目のアミノ酸配列、(xii)第2~8番目のアミ ノ酸配列、(xiii)第2~9番目のアミノ酸配列、(xiv)第3~5番目のアミ ノ酸配列、(xv)第3~6番目のアミノ酸配列、(xvi)第3~7番目のアミノ 酸配列、(xvii)第3~8番目のアミノ酸配列、(xviii)第3~9番目のアミ ノ酸配列、(xix)第4~6番目のアミノ酸配列、 (xx) 第4~7番目のアミノ (xxi) 第4~8番目のアミノ酸配列、(xxii) 第4~9番目のアミノ 酸配列、 (xxiii) 第5~7番目のアミノ酸配列、(xxiv) 第5~8番目のアミ ノ酸配列、(xxv)第5~9番目のアミノ酸配列、(xxvi)第6~8番目のアミ ノ酸配列、(xxvii)第6~9番目のアミノ酸配列もしくは(xxviii)第7~9 番目のアミノ酸配列、または(b) 配列番号:10または配列番号:11で表さ れるアミノ酸配列の第1~5番目のアミノ酸配列を特異的に認識する抗体などが 用いられる。

[0012]

配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体は、例えば、配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応するものであればよく、好ましくはモノクローナル抗体が挙げられる。

具体的には、例えば、配列番号:4で表されるアミノ酸配列の第11~23番目までのアミノ酸配列を含むペプチド、配列番号:4で表されるアミノ酸配列の第11~23番目までのアミノ酸配列を有し、かつこのアミノ酸配列の第11番目にCysを付加したアミノ酸配列を有するポリペプチドに特異的に反応する抗体(好ましくは、モノクローナル抗体)などが用いられる。





このうち好ましくは、配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドを認識しないものである。

さらに好ましくは、配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の活性を中和する抗体である。

好ましい具体例としては、AhW23N2G6D1aで標示されるモノクローナル抗体、AhW23N3H3E4aで標示されるモノクローナル抗体などが挙げられる。

[0013]

表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体としては、配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列の、(i) 第16~23番目のアミノ酸配列、(ii) 第17~23番目のアミノ酸配列、(iii) 第18~23番目のアミノ酸配列、(iv) 第19~23番目のアミノ酸配列、(v) 第20~23番目のアミノ酸配列、(vi) 第21~23番目のアミノ酸配列、(vii) 第16~22番目のアミノ酸配列、(viii) 第17~22番目のアミノ酸配列、(ix) 第18~22番目のアミノ酸配列、(xii) 第17~22番目のアミノ酸配列、(ix) 第18~22番目のアミノ酸配列、(xii) 第16~21番目のアミノ酸配列、(xiii) 第17~21番目のアミノ酸配列、(xiv) 第18~21番目のアミノ酸配列、(xivi) 第17~21番目のアミノ酸配列、(xivi) 第16~20番目のアミノ酸配列、(xvii) 第17~21番目のアミノ酸配列、(xviii) 第16~20番目のアミノ酸配列、(xviiiii) 第17~20番目のアミノ酸配列または(xviiii) 第18~20番目のアミノ酸配列または(xviiii) 第18~20番目のアミノ酸配列を特異的に認識する抗体などが用いられる。

[0014]

配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特



異的に反応する抗体は、例えば、配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応するものであればよく、好ましくはモノクローナル抗体が挙げられる。

具体的には、例えば、配列番号:7で表されるアミノ酸配列の第16~30番目までのアミノ酸配列を含むペプチド、配列番号:7で表されるアミノ酸配列の第16~30番目までのアミノ酸配列を有し、かつこのアミノ酸配列の第16番目にCysを付加したアミノ酸配列を有するポリペプチドに特異的に反応する抗体(好ましくは、モノクローナル抗体)などが用いられる。

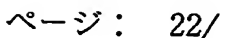
このうち好ましくは、配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドを認識しないものである。

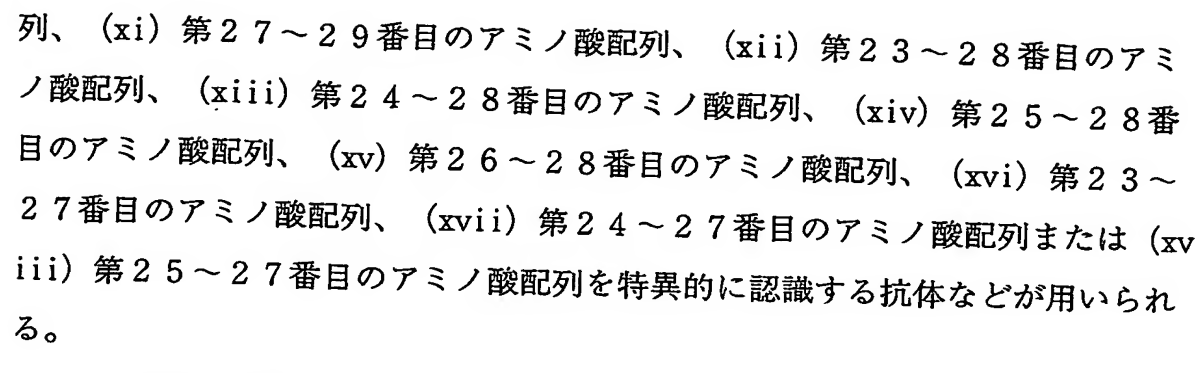
さらに好ましくは、配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩の活性を中和する抗体である。

好ましい具体例としては、ArW30C3A1Aaで標示されるで標示されるモノクローナル抗体、ArW30C7F2E8で標示されるモノクローナル抗体などが挙げられる。

[0015]

さらに、配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体としては、配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列の、(i) 第23~30番目のアミノ酸配列、(ii) 第24~30番目のアミノ酸配列、(iii) 第25~30番目のアミノ酸配列、(iv) 第26~30番目のアミノ酸配列、(v) 第27~30番目のアミノ酸配列、(vi) 第28~30番目のアミノ酸配列、(vii) 第23~29番目のアミノ酸配列、(viii) 第24~29番目のアミノ酸配列、(ix) 第25~29番目のアミノ酸配列、(x) 第26~29番目のアミノ酸配列、(ix) 第25~29番目のアミノ酸配列、(x) 第26~29番目のアミノ酸配列、(x) 第26~29番目のアミノ酸配





[0016]

以下に、配列番号:4、配列番号:5、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のN端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体、配列番号:4、配列番号:6、配列番号:8または配列番号:10で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体、および配列番号:5、配列番号:7、配列番号:9または配列番号:11で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩のC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体(以下、これらを合わせて本発明の抗体と称することもある)の抗原の調製法、および該抗体の製造法について説明する。

(1) 抗原の調製

本発明の抗体を調製するために使用される抗原としては、例えば、配列番号: 4、配列番号: 5、配列番号: 6、配列番号: 7、配列番号: 8、配列番号: 9、配列番号: 1 0または配列番号: 1 1で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩(以下、NPWと称することもある)と同一の抗原決定基を1種または2種以上有する合成ペプチドなど何れのものも使用することができる(以下、これらを単にNPW抗原と称することもある)。

NPWは、(a) 例えばヒト、サル、ラット、マウスなどの哺乳動物の組織または細胞から公知の方法あるいはそれに準ずる方法を用いて調製、(b) ペプチド・シンセサイザー等を使用する公知のペプチド合成方法で化学的に合成、(c) NPWをコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによっても製造される。

(a) 該哺乳動物の組織または細胞からNPW抗原を調製する場合、その組織または



細胞をホモジナイズした後、酸、またはアルコールなどで抽出を行い、該抽出液 を、塩析、透析、ゲル濾過、逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラ フィー、アフィニティークロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合 わせることにより精製単離することができる。

- (b) 化学的にNPW抗原を調製する場合、該合成ペプチドとしては、例えば上述し た天然より精製したNPW抗原と同一の構造を有するもの、配列番号:4で表され るアミノ酸配列において3個以上、好ましくは8個以上のアミノ酸からなる任意の 箇所のアミノ酸配列と同一のアミノ酸配列を1種あるいは2種以上含有するペプチ ドなどが用いられる。
- (c) DNAを含有する形質転換体を用いてNPWを製造する場合、該DNAは、公知のク ローニング方法〔例、Molecular Cloning (2nd ed.; J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法など〕に従って作成すること ができる。該クローニング方法とは、(1) NPWのアミノ酸配列に基づきデザイン したDNAプローブまたはDNAプライマーを用い、cDNAライブラリーからハイブリダ イゼーション法によりNPWをコードするDNAを含有する形質転換体を得る方法、ま たは(2)NPWのアミノ酸配列に基づきデザインしたDNAプライマーを用い、PCR法 によりNPWをコードするDNAを含有する形質転換体を得る方法などが挙げられる。

[0017]

NPW抗原としてのペプチドは、(1)公知のペプチドの合成法に従って、または (2) 配列番号: 4、配列番号: 5、配列番号: 6、配列番号: 7、配列番号: 8、配列番号:9、配列番号:10または配列番号:11で表されるアミノ酸配 列を含有するポリペプチドを適当なペプチダーゼで切断することによって製造す ることができる。

該ペプチドの合成法としては、例えば固相合成法、液相合成法のいずれによっ ても良い。すなわち、該ペプチドを構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と 残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することに より目的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離と してはたとえば、以下の(i)~(ii)に記載された方法等が挙げられる。

(i) Peptide Synthesis, Interscience Publishers, New York (1966年)



(ii) The Peptide, Academic Press, New York (1965年)

また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出、蒸留、カラムクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー、再結晶などを組み合わせて該ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られるペプチドが遊離体である場合は、公知の方法によって適当な塩に変換することができ、逆に塩で得られた場合は、公知の方法によって遊離体に変換することができる。

ペプチドのアミド体は、アミド形成に適した市販のペプチド合成用樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては例えば、クロロメチル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4ーベンジルオキシベンジルアルコール樹脂、4ーメチルベンズヒドリルアミン樹脂、PAM樹脂、4ーヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4ー(2',4'-ジメトキシフェニルーヒドロキシメチル)フェノキシ樹脂、4ー(2',4'-ジメトキシフェニルーFmocアミノエチル)フェノキシ樹脂などを挙げることができる。このような樹脂を用い、αーアミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とするペプチドの配列通りに、公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂からペプチドを切り出すと同時に各種保護基を除去し、目的のペプチドを取得する。あるいはクロロトリチル樹脂、オキシム樹脂、4ーヒドロキシ安息香酸系樹脂等を用い、部分的に保護したペプチドを取り出し、更に常套手段で保護基を除去し目的のペプチドを得ることもできる。

[0018]

上記した保護されたアミノ酸の縮合に関しては、ペプチド合成に使用できる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としてはDCC、N, N'ージイソプロピルカルボジイミド、NーエチルーN'ー(3ージメチルアミノプロリル)カルボジイミドなどが挙げられる。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤(例えば、HOBt、HOOBtなど)とともに保護されたアミノ酸を直接樹脂に添加するか、または、対称酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOOBtエステルとしてあらかじめ保護されたアミノ酸の活性化を行ったのちに樹脂に添加することができる。保護され

たアミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、ペプチド縮合反 応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。たとえばN, N ージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリド ンなどの酸アミド類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類 、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、ジメチルスルホキシドなどのス ルホキシド類、ピリジンなどの三級アミン類、ジオキサン、テトラヒドロフラン などのエーテル類、アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸 メチル、酢酸エチルなどのエステル類あるいはこれらの適宜の混合物などが用い られる。反応温度はペプチド結合形成反応に使用され得ることが知られている範 囲から適宜選択され、通常約−20~約50℃の範囲から適宜選択される。活性 化されたアミノ酸誘導体は通常約1.5~約4倍過剰で用いられる。ニンヒドリ ン反応を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行うこと なく縮合反応を繰り返すことにより十分な縮合を行うことができる。反応を繰り 返しても十分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾー ルを用いて未反応アミノ酸をアセチル化して、後の反応に影響を及ぼさないよう にすることができる。

セリンおよびスレオニンの水酸基は、たとえばエステル化またはエーテル化によって保護することができる。このエステル化に適する基としては例えばアセチル基などの低級(C_{1-6})アルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベ

ンジルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基などの炭酸から誘導される基などが挙げられる。また、エーテル化に適する基としては、たとえばベンジル基、テトラヒドロピラニル基、ターシャリープチル基などである。

チロシンのフェノール性水酸基の保護基としては、たとえばBz1、C1-Bz1, 2-ニトロベンジル、Br-Z、ターシャリーブチルなどが挙げられる。 ヒスチジンのイミダゾールの保護基としては、Tos、4-メトキシ-2, 3, 6-トリメチルベンゼンスルホニル、DNP、Bom、Bum、Boc、Trt、Fmoc などが挙げられる。

原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、たとえば対応する酸無水物、アジド、活性エステル [アルコール(たとえば、ペンタクロロフェノール、2, 4, 5-トリクロロフェノール、2, 4-ジニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、HONB、N-ヒドロキシスクシミド、N-ヒドロキシフタルイミド、HOBt)とのエステル] などが挙げられる。原料のアミノ基の活性化されたものとしては、たとえば対応するリン酸アミドが挙げられる。

[0019]

保護基の除去(脱離)方法としては、たとえばPd-黒あるいはPd-炭素などの触媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモニア中ナトリウムによる還元なども挙げられる。上記酸処理による脱離反応は一般に一20~40℃の温度で行われるが、酸処理においてはアニソール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、パラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4ーブタンジチオール、1,2ーエタンジチオールのようなカチオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンのイミダゾール保護基として用いられる2,4ージニトロフェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリプトファンのインドール保護基として用いられるホルミル基は上記の1,2ーエタンジチオール、1,4ーブタンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外に、希水酸化

ナトリウム、希アンモニアなどによるアルカリ処理によっても除去される。

原料の反応に関与すべきでない官能基の保護および保護基、ならびにその保護 基の脱離、反応に関与する官能基の活性化などは公知の基あるいは公知の手段か ら適宜選択しうる。

ペプチドのアミド体を得る別の方法としては、まず、カルボキシル末端アミノ酸の α ーカルボキシル基をアミド化した後、アミノ基側にペプチド鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端の α ーアミノ基の保護基のみを除いたペプチドとC末端のカルボキシル基の保護基のみを除いたペプチド(またはアミノ酸)とを製造し、この両ペプチドを上記したような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同様である。縮合により得られた保護ペプチドを精製した後、上記方法によりすべての保護基を除去し、所望の粗ペプチドを得ることができる。この粗ペプチドは既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥することで所望のペプチドのアミド体を得ることができる。

ペプチドのエステル体を得るにはカルボキシ末端アミノ酸の α ーカルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステルとした後、ペプチドのアミド体と同様にして所望のペプチドのエステル体を得ることができる。

NPW抗原は、不溶化したものを直接免疫することもできる。また、NPW抗原を適当な担体に結合または吸着させた複合体を免疫してもよい。該担体(キャリアー)とNPW抗原(ハプテン)との混合比は、担体に結合または吸着させたNPW抗原に対して抗体が効率よくできれば、どのようなものをどのような比率で結合あるいは吸着させてもよく、通常ハプテン抗原に対する抗体の作製にあたり常用されている天然もしくは合成の高分子担体を重量比でハプテン1に対し0.1~100の割合で結合あるいは吸着させたものを使用することができる。天然の高分子担体としては、例えばウシ、ウサギ、ヒトなどの哺乳動物の血清アルブミンや例えばウシ、ウサギなどの哺乳動物のチログロブリン、例えばウシ、ウサギ、ヒト、ヒツジなどの哺乳動物のヘモグロビン、キーホールリンペットへモシアニンなどが用いられる。合成の高分子担体としては、例えばポリアミノ酸類、ポリスチレン類、ポリアクリル類、ポリビニル類、ポリプロピレン類などの重合物または供重合物などの各種ラテックスなどを用いることができる。

また、ハプテンとキャリアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることができる。例えば、チロシン、ヒスチジン、トリプトファンを架橋するビスジアゾ化ベンジジンなどのジアゾニウム化合物、アミノ基同志を架橋するグルタルアルデビトなどのジアルデヒド化合物、トルエンー2、4ージイソシアネートなどのジイソシアネート化合物、チオール基同志を架橋するN,N'ーローフェニレンジマレイミドなどのジマレイミド化合物、アミノ基とチオール基を架橋するマレイミド活性エステル化合物、アミノ基とカルボキシル基とを架橋するカルボジイミド化合物などが好都合に用いられる。また、アミノ基同志を架橋する際にも、一方のアミノ基にジチオピリジル基を有する活性エステル試薬(例えば、SPDPなど)を反応させた後還元することによりチオール基を導入し、他方のアミノ基にマレイミド活性エステル試薬によりマレイミド基を導入し、他方のアミノ基にマレイミド活性エステル試薬によりマレイミド基を導入後、両者を反応させることもできる。

[0020]

(2) モノクローナル抗体の作製

NPW抗原は、温血動物に対して、例えば腹腔内注入、静脈注入、皮下注射などの投与方法によって、抗体産生が可能な部位にそれ自体単独であるいは担体、希釈剤と共に投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は、通常2~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行われる。温血動物としては、例えばサル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギ、ニワトリなどがあげられるが、モノクローナル抗体作製にはマウスが好ましく用いられる。

モノクローナル抗体の作製に際しては、NPW抗原を免疫された温血動物、たとえばマウスから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、抗NPWモノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができる。血清中の抗NPW抗体価の測定は、例えば後記の標識化NPWと抗血清とを反応させたのち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することによりなされる。融合操作は既知の方法、例えばケーラーとミルスタインの方法 [Nature、256巻、495頁(1975年)]に従い実施できる。融合促進剤としては、ポリエチレングリコー

ル(PEG)やセンダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGなどが用いられる。骨髄腫細胞としてはたとえばNS-1、P3U1、SP2/0、AP-1などがあげられるが、P3U1などが好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄細胞数との好ましい比率は、通常 $1:1\sim20:1$ 程度であり、PEG(好ましくはPEG1000 \sim PEG6000)が $10\sim80\%$ 程度の濃度で添加され、通常 $20\sim40\%$ 、好ましくは $30\sim37\%$ で、通常 $1\sim10$ 分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。

抗NPW抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えばNPWまたはその部分ペプチドを直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合した抗NPWモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識したNPWを加え、固相に結合したNPWモノクローナル抗体を検出する方法などがあげられる。抗NPWモノクローナル抗体のスクリーニング、育種は通常HAT(ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加して、10~20%牛胎児血清を含む動物細胞用培地(例、RPMI1640)で行われる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗NPW抗体価の測定と同様にして測定できる。

抗NPWモノクローナル抗体の分離精製は、通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体(例、DEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相あるいはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法など〕に従って行われる。

以上のようにして、ハイブリドーマ細胞を温血動物の生体内又は生体外で培養 し、その体液または培養物から抗体を採取することによって、本発明の抗体を製 造することができる。

[0021]

なお、NPWの一部領域と反応する抗NPW抗体を産生するハイブリドーマおよび、NPWとは反応するがその一部領域とは反応しない抗NPWモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニングは、たとえばその一部領域に相当するペプチドとハイブリドーマが産生する抗体との結合性を測定することにより行うことができる。

[0022]

[1] 本発明の抗体を用いるNPWの定量法およびNPWの関与する疾患の診断法NPWの定量法(免疫測定法等)について、以下に述べる。

本発明の抗体を用いることにより、NPWの測定または組織染色などによる検出を行なうことができる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また抗体分子のF(ab')2、Fab'またはFab画分などを用いてもよい。

本発明の抗体を用いる測定法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量(例えば、NPW量)に対応した抗体、抗原もしくは抗体-抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、サンドイッチ法、競合法、イムノメトリック法、ネフロメトリーなどが用いられるが、感度、特異性の点で後述するサンドイッチ法、競合法が、特にサンドイッチ法が好ましい。

[0023]

(1) サンドイッチ法

担体上に不溶化した本発明の抗体、標識化された本発明の抗体および被検液を 反応させた後、標識剤の活性を測定することにより被検液中のNPWを定量する。 好ましくは、

(i) 担体上に不溶化したNPWのN端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体、標識化されたNPWのC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中のNPWの定量法、

(ii) 担体上に不溶化したNPWのC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体、標識化されたNPWのN端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体および被検液を反応させた後、標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中のNPWの定量法などが挙げられる。

さらに好ましくは、NPWのN端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体が、A hW23N2G6D1aで標示されるモノクローナル抗体またはAhW23N3H3E4aで標示されるモノクローナル抗体で、NPWのC端側の部分ペプチドに特異的に反応する抗体が、(a) AhW23C6G1H8aで標示されるモノクローナル抗体もしくはAhW23C5G2F6aで標示されるモノクローナル抗体、または(b) ArW30C3A1Aaで標示されるモノクローナル抗体もしくはArW30C7F2E8aで標示されるモノクローナル抗体である定量法である。これらの抗体は、例えば西洋ワサビパーオキシダーゼ(horseradish peroxidase; HRP)で標識化されて用いられるのが好ましい。

[0024]

サンドイッチ法においては、不溶化した本発明の抗体に被検液を反応(1次反応)させ、さらに標識化された本発明の抗体を反応(2次反応)させた後、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中のNPW量を定量することができる。1次反応と2次反応は同時に行なってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができる。また、サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体または標識用抗体に用いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。サンドイッチ法によるNPWの測定法においては、例えば、1次反応で用いられる抗体がNPWのC端側の部分ペプチドを認識する場合は、2次反応で用いられる抗体はC端側の部分ペプチド以外(即ち、N端側)を認識する抗体が好ましく、1次反応で用いられる抗体がNPWのN端側の部分ペプチドを認識する場合は、2次反応で用いられる抗体は、N端側の部分ペプチドを認識する場合は、2次反応で用いられる抗体は、N端側の部分ペプチドを認識する場合は、2次反応で用いられる抗体は、N端側の部分ペプチドと認識する場合は、2次反応で用いられる抗体は、N端側の部分ペプチドと認識する場合は、2次反応で用いられる抗体は、N端側の部分ペプチドと認識する場合は、2次反応で用いられる抗体は、N端側の部分ペプチド以外(即ち、C端側)を認識する抗体が好ましく用いられる。

[0025]

(2) 競合法

本発明の抗体、被検液および標識化されたNPWとを競合的に反応させ、該抗体に結合した標識化されたNPWの割合を測定することにより、被検液中のNPWを定量する。

本反応法は、例えば、固相化法を用いて行う。

具体例としては、抗マウスIgG抗体(ICN/CAPPEL社製)を固相化抗体として用い、この固相化抗体の存在するプレートに、i)本発明の抗体(例、AhW23N2G6D1a、AhW23N3H3E4a、AhW23C6G1H8a、AhW23C5G2F6a、ArW30C3A1Aa、ArW30C7F2E8aなど)、ii) horseradish peroxidase (HRP) で標識化されたNPW、およびiii) 被検液を添加し、反応後、固相に吸着したHRP活性を測定し、NPWを定量する。

(3) イムノメトリック法

イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の標識化された本発明の抗体に対して競合反応させた後固相と液相を分離するか、あるいは被検液中の抗原と過剰量の標識化された本発明の抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標識化された本発明の抗体を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次に、いずれかの相の標識量を測定し被検液中の抗原量を定量する。

(4) ネフロメトリー

ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降物の量を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

[0026]

上記(1)~(4)において、標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、標識剤としては、例えば、放射性同位元素(例、[125I]、[131I]、[3H]、[14C]、[32P]、[33P]、[35S] など)、蛍光物質〔例、シアニン蛍光色素(例、Cy2、Cy3、Cy5、Cy5.5、Cy7($Pマシャムバイオサイエンス社製)など)、フルオレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなど〕、酵素(例、<math>\beta$ -ガラクトシダーゼ、 β -グルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素など)、発光物質(例、ルミノール、

ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなど)、ビオチン、ランタニド元素などが用いられる。さらに、抗体と標識剤との結合にビオチンーアビジン系を用いることもできる。

抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常タンパク質あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる方法でもよい。担体としては、例えばアガロース、デキストラン、セルロースなどの不溶性多糖類、例えばポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコンなどの合成樹脂あるいはガラスなどが挙げられる。

[0027]

これら個々の免疫学的測定法を本発明法に適用するにあたっては、特別の条件 、操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件、操作法 に当業者の通常の技術的配慮を加えてNPWの測定系を構築すればよい。これらの 一般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参照することができる [例えば、入江 寛編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)、入江 寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発行)、石川栄治ら編「 酵素免疫測定法」(医学書院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法 (医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」 (第2版) (医学書院、昭和62年発行)、「Methods in ENZYMOLOGY」 Vol. 70 (Im 第3版) munochemical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73 (Immunochemical Techniqu es(Part B))、同書 Vol. 74 (Immunochemical Techniques(Part C))、同書 Vo 1. 84 (Immunochemical Techniques(Part D:Selected Immunoassays)) 、同書 V ol. 92 (Immunochemical Techniques (Part E:Monoclonal Antibodies and Gener al Immunoassay Methods))、同書 Vol. 121 (Immunochemical Techniques(Part I:Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies)) (以上、アカデミック プレス社発行)など参照]。したがって、本発明のサンドイッチ免疫測定法によ りNPWの測定系を構築する場合、その方法は後述する実施例に限定されない。

以上のように、本発明の抗体は、NPWを感度良く定量することができるので、NPWのさらなる生理機能の解明およびNPWの関与する疾患の診断に有用である。

例えば、本発明の抗体を用いて、体液中(血液、血漿、血清、尿、卵胞液、脊

髄液、精液など)に含まれるNPWの量を測定することにより、NPWが関与する疾患 〔例、拒食症、肥満症(例、悪性肥満細胞症、外因性肥満、過インシュリン性肥 満症、過血漿性肥満、下垂体性肥満、減血漿性肥満症、甲状腺機能低下肥満症、 視床下部性肥満、症候性肥満症、小児肥満、上半身肥満、食事性肥満症、性機能 低下性肥満、全身性肥満細胞症、単純性肥満、中心性肥満など)、下垂体腺腫瘍 、間脳腫瘍、月経異常、自己免疫疾患、プロラクチノーマ、不妊症、インポテン ス、無月経症、乳汁漏症、末端肥大症、キアリ・フロンメル症候群、アルゴンツ ・デル・カスティロ症候群、フォーベス・アルブライト症候群、リンパ腫、シー ハン症候群、精子形成異常、腎性浮腫、尿排出障害(例、膀胱収縮障害、尿道通 過障害、排尿困難、排尿痛、尿路閉塞など)、低ナトリウム血症、抗利尿ホルモ ン分泌不適症候群(SIADH)、高血圧、蓄尿障害(例、頻尿、尿失禁(例、切迫 性尿失禁、腹圧性尿失禁、機能性尿失禁など)など)、多尿症、尿崩症(例、下 垂体性尿崩症、腎性尿崩症など)、高ナトリウム血症、代謝性アルカリローシス 、低カリウム血症、Cushing症候群、上部消化管疾患(例、消化性潰瘍(例、胃 潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、Zollinger-Ellison症候群など)、胃炎、逆 流性食道炎、NUD(Non Ulcer Dyspepsia)、胃癌、胃MALTリンパ腫、非ステロイ ド系抗炎症剤に起因する潰瘍、胃酸過多、潰瘍など)、消化不良症(例、下垂体 性消化不良症、腎性消化不良症など)、骨代謝障害(例、骨粗しょう症、骨軟化 症など)、貧血症(例、鉄欠乏性貧血など)など]に罹患している、または将来 罹患する可能性が高いと診断することができる。

例えば、胃酸過多症の診断においては、体液中のNPWを定量し、NPWの量が正常時より多い場合、例えば、血中濃度として約10 fmol/ml以上、好ましくは約15 fmol/ml以上の場合、胃酸過多症と診断する。

[0028]

[2] 本発明の抗体を含有してなる医薬

本発明の抗体は、NPWの活性(例、GPR7結合活性、GPR8結合活性、GPR7細胞刺激活性、GPR8細胞刺激活性、摂食行動抑制作用、プロラクチン産生作用、抗利尿作用、胃酸分泌促進作用などを中和するため、NPWが関与する疾患、例えば拒食症、下垂体腺腫瘍、間脳腫瘍、月経異常、自己免疫疾患、プロラクチノーマ、不

妊症、インポテンス、無月経症、乳汁漏症、末端肥大症、キアリ・フロンメル症候群、アルゴンツ・デル・カスティロ症候群、フォーベス・アルブライト症候群、リンパ腫、シーハン症候群、精子形成異常、腎性浮腫、尿排出障害(例、膀胱収縮障害、尿道通過障害、排尿困難、排尿痛、尿路閉塞など)、低ナトリウム血症、抗利尿ホルモン分泌不適症候群(SIADH)、高血圧、上部消化管疾患(例、消化性潰瘍(例、胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、Zollinger-Ellison症候群など)、胃炎、逆流性食道炎、NUD(Non Ulcer Dyspepsia)、胃癌、胃MALTリンパ腫、非ステロイド系抗炎症剤に起因する潰瘍、胃酸過多、潰瘍など)などの予防・治療剤、摂食(食欲)促進剤などの安全な医薬として使用することができる。中でも不妊症、腎性浮腫、消化性潰瘍、胃酸過多症などの予防・治療剤が好ましい。

本発明の抗体は、それ自体または適当な医薬組成物として投与することができる。上記投与に用いられる医薬組成物は、上記抗体またはその塩と薬理学的に許容され得る担体、希釈剤もしくは賦形剤とを含むものである。かかる組成物は、経口または非経口投与に適する剤形として提供される。

[0029]

例えば、非経口投与のための組成物としては、例えば、注射剤、坐剤などが用いられ、注射剤は静脈注射剤、皮下注射剤、皮内注射剤、筋肉注射剤、点滴注射剤などの剤形を包含する。かかる注射剤は、公知の方法に従って、例えば、上記抗体またはその塩を通常注射剤に用いられる無菌の水性もしくは油性液に溶解、懸濁または乳化することによって調製する。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液などが用いられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアルコール(例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン界面活性剤〔例、ポリソルベート80、HCO-50(polyoxyethylene(50mol)adduct of hydrogenated castor oil)〕などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどを併用してもよい。調製された注射液は、通常、適当なアンプルに充填される。直腸投与に用いられる坐剤は、上記抗体またはその塩を通常の坐薬用基剤に混合

することによって調製される。

例えば、経口投与のための組成物としては、固体または液体の剤形、具体的には錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、丸剤、顆粒剤、散剤、カプセル剤(ソフトカプセル剤を含む)、シロップ剤、乳剤、懸濁剤などがあげられる。かかる組成物は公知の方法によって製造され、製剤分野において通常用いられる担体、希釈剤もしくは賦形剤を含有するものである。例えば、錠剤用の担体、賦形剤としては、乳糖、でんぷん、蔗糖、ステアリン酸マグネシウムなどが用いられる。

上記の経口用または非経口用医薬組成物は、活性成分の投与量に適合するような投薬単位の剤形に調製されることが好都合である。かかる投薬単位の剤形としては、錠剤、丸剤、カプセル剤、注射剤(アンプル)、坐剤などが例示され、それぞれの投薬単位剤形当たり通常5~500mg、とりわけ注射剤では5~100mg、その他の剤形では10~250mgの上記抗体が含有されていることが好ましい。

なお前記した各組成物は、上記抗体との配合により好ましくない相互作用を生 じない限り他の活性成分を含有してもよい。

本発明の抗体を含有する上記疾患の治療・予防剤は低毒性であり、そのまま液剤として、または適当な剤型の医薬組成物として、ヒトまたは哺乳動物(例、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して経口的または非経口的に投与することができる。投与量は、投与対象、対象疾患、症状、投与ルートなどによっても異なるが、例えば、成人の胃酸過多症の治療のために使用する場合には、本発明の抗体を1回量として、通常0.01~20mg/kg体重程度、好ましくは0.1~10mg/kg体重程度、さらに好ましくは0.1~5mg/kg体重程度を、1日1~5回程度、好ましくは1日1~3回程度、非経口投与するのが好都合である。経口投与の場合もこれに準ずる量を投与することができる。症状が特に重い場合には、その症状に応じて増量してもよい。

[0030]

本発明の明細書において、アミノ酸等を略号で表示する場合、IUPAC-IUB Comm ision on Biochemical Nomenclature による略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。アミノ酸に関し光学異性体があり

得る場合は、特に明示しなければし体を示すものとする。

Gly :グリシン

Ala : アラニン

Val:バリン

Leu :ロイシン

Ile :イソロイシン

Ser :セリン

Thr :スレオニン

Cys :システイン

Met :メチオニン

Glu :グルタミン酸

Asp :アスパラギン酸

Lys :リジン

Arg :アルギニン

His :ヒスチジン

Phe :フェニルアラニン

Tyr :チロシン

Trp :トリプトファン

Pro :プロリン

Asn :アスパラギン

Gln:グルタミン

TFA : トリフルオロ酢酸

DMF : N, N-ジメチルホルムアミド

SPDP : 3-(2-ピリジルジチオ)プロピオン酸N-スクシンイミジル

GMBS : N-(4-マレイミドブチリルオキシ)スクシンイミド

BSA : ウシ血清アルブミン

BTG :ウシチログロブリン

EIA :エンザイムイムノアッセイ

HPLC : 逆相高速液体クロマトグラフィー

ページ: 38/

HRP : 西洋ワサビパーオキシダーゼ

FBS :ウシ胎児血清

d-FBS :透析済みウシ胎児血清

TMB : 3,3',5,5'-テトラメチルベンチジン

NMP: N-メチルピロリドン

Boc: ターシャリプトキシカルボニル

Fmoc :9-フルオレニルメトキシカルボニル

DCC : N, N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド

Pbf : 2,2,4,6,7-ペンタメチルジヒドロベンゾフラン-5-スルホニル

t B u : ターシャリブチル

Trt: トリチル

Tos :パラトルエンスルホニル

DIEA: N, N'-ジイソプロピルエチルアミン

HOBt :1-ヒドロキシベンゾトリアゾール

HOAt :1-ヒドロキシ-7-アザベンゾトリアゾール

PyAop : 7-アザベンゾトリアゾール-1-イルオキシトリスピロリジノホス

ホニウム ヘキサフルオロホスフェイト

Clt:2-クロロトリチル

BHA :ベンツヒドリルアミン

[0031]

本明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕

以下の実施例1において使用した免疫原作製用のペプチド(本明細書においてpeptide-1と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:2]

以下の実施例1において使用した免疫原作製用のペプチド(本明細書においてpeptide-2と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:3〕

以下の実施例1において使用した免疫原作製用のペプチド(本明細書において

ページ: 39/

peptide-3と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:4〕

ヒトニューロペプチドW(1-23)(本明細書においてヒトNPW23と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:5〕

ヒトニューロペプチドW(1-30)(本明細書においてヒトNPW30と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:6〕

ラットニューロペプチドW(1-23)(本明細書においてラットNPW23 と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:7〕

ラットニューロペプチドW(1-30)(本明細書においてラットNPW30と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:8〕

マウスニューロペプチドW(1-23)(本明細書においてマウスNPW23 と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:9]

マウスニューロペプチドW(1-30)(本明細書においてマウスNPW30と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:10〕

ブタニューロペプチドW(1-23)(本明細書においてブタNPW23と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:11]

ブタニューロペプチドW(1-30)(本明細書においてブタNPW30と記載することがある)のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:12〕

以下の実施例1において作製したビオチン標識化peptide-1のアミノ酸配列を示す。XaaはBiotin (Long Arm) Maleimide (VECTOR LABORATORIES)によってビオチン標識されたCys残基を示す。

〔配列番号:13〕

以下の実施例1において作製したビオチン標識化peptide-2のアミノ酸配列を示す。XaaはBiotin (Long Arm) Maleimide (VECTOR LABORATORIES)によってビオチン標識されたCys残基を示す。

[配列番号:14]

以下の実施例1において作製したビオチン標識化peptide-3のアミノ酸配列を示す。XaaはBiotin (Long Arm) Maleimide (VECTOR LABORATORIES)によってビオチン標識されたCys残基を示す。

[配列番号:15]

ヒトGPR7のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:16〕

配列番号:15で表されるアミノ酸をコードするDNAの塩基配列を示す。

[配列番号:17]

ヒトGPR8のアミノ酸配列を示す。

〔配列番号:18〕

配列番号:17で表されるアミノ酸をコードするDNAの塩基配列を示す。

[配列番号:19]

ラットGPR7(公知文献(WO02/44368)に記載のTGR26と同一のレセプタータンパク質)のアミノ酸配列を示す。

[配列番号:20]

配列番号:19で表されるアミノ酸をコードするDNAの塩基配列を示す。

[0032]

後述の実施例1で得られたハイブリドーマ細胞AhW23N2G6D1は、2003年4月23日から茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに、寄託番号FERM BP-8363として寄託されている。

後述の実施例1で得られたハイブリドーマ細胞AhW23N3H3E4は、2003年4月23日から茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに、寄託番号FERM BP-8364として

ページ: 41/

寄託されている。

後述の実施例1で得られたハイブリドーマ細胞AhW23C6G1H8は、2003年4月23日から茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに、寄託番号FERM BP-8365として寄託されている。

後述の実施例1で得られたハイブリドーマ細胞AhW23C5G2F6は、2003年4月23日から茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに、寄託番号FERM BP-8366として寄託されている。

後述の実施例1で得られたハイブリドーマ細胞ArW30C3A1Aは、2003年4月23日から茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに、寄託番号FERM BP-8367として寄託されている。

後述の実施例1で得られたハイブリドーマ細胞ArW30C7F2E8は、2003年4月23日から茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6 (郵便番号305-8566) の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに、寄託番号FERM BP-8368として寄託されている。

各ハイブリドーマ細胞から得られる抗体については細胞名の後に「a」を付けた形で表す。

後述の実施例で得られた抗体、2G6-D1、3H3-E4、5G2-F6、6G1-H8、3A1Aおよび7F2-E8は、それぞれAhW23N2G6D1a、AhW23N3H3a、AhW23C5G2F6a、AhW23C6G1H8a、ArW30C3A1AaおよびArW30C7F2E8aと表されることもある。

[0033]

以下に、実施例および参考例を示し、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。

本明細書においてヒトNPW23、ラットNPW23、マウスNPW23およびブタNPW23を総称してNPW23と記載することがある。また、ヒトNPW30、ラットNPW30、マウスNPW30およびブタNPW30を総称してNPW30と記載することがある。さらに、NPW23およびNPW30を総称してNPWと記載することがある。

ページ: 42/

[0034]

実施例1

抗NPWモノクローナル抗体の作製

(1) NPWのアミノ末端領域と結合する抗体作製のための免疫原の調製

NPWのアミノ末端領域と結合する抗体を作製するために、ヒトNPW23のアミノ末端13残基ペプチドのカルボキシル末端にシステインを付加したペプチド(peptid e-1、配列番号:1)をシステイン残基を介してブタチログロブリンとの複合体とし、免疫原を作製した。

- 2.5 mlのphosphate-buffered saline (PBS, Nissui Pharma)に溶解した35.0 mgのブタチログロブリン (SIGMA) に、9.1 mgのSulfosuccinimidyl 4-(N-maleimi domethyl) cyclohexane-l carboxylate (Sulfo-SMCC, PIERCE)を添加し、室温で1時間攪拌した。Sulfo-SMCCと反応したブタチログロブリンをPD-10 (Amersham Biosciences)を利用した分子ふるいクロマトグラフィーにより、大過剰にある未反応のSulfo-SMCCから分離した。Sulfo-SMCCと反応したブタチログロブリンにあらかじめ0.2 mlの0.1%酢酸溶液に溶かした4 mgのpeptide-l (配列番号: 1) と1.8 mlのPBSを添加して4℃で16時間攪拌し、peptide-lとブタチログロブリンの複合体を得た。このpeptide-lとブタチログロブリンの複合体をNPWのアミノ末端領域と結合する抗体作製のための免疫原とした。
- (2) NPW23のカルボキシル末端領域と結合する抗体作製のための免疫原の調製 NPW23のカルボキシル末端領域と結合する抗体を作製するために、ヒトNPW23のカルボキシル末端13残基ペプチドのアミノ末端にシステインを付加したペプチド (peptide-2、配列番号:2) をシステイン残基を介してブタチログロブリンとの複合体とし、免疫原を作製した。
- 2.5 mlのPBSに溶解した 35.2 mgのブタチログロブリンに、9.1 mgの Sulfo-SM CCを添加し、室温で1時間攪拌した。Sulfo-SMCCと反応したブタチログロブリンをPD-10を利用した分子ふるいクロマトグラフィーにより、大過剰にある未反応のSulfo-SMCCから分離した。Sulfo-SMCCと反応したブタチログロブリンにあらかじめ0.2 mlの0.1%酢酸溶液に溶かした4 mgのpeptide-2 (配列番号: 2) と1.8 mlのPBSを添加して4℃で16時間攪拌し、peptide-2とブタチログロブリンの複合

ページ: 43/

体を得た。このpeptide-2とブタチログロブリンの複合体をNPW23のカルボキシル末端領域と結合する抗体作製のための免疫原とした。

[0035]

- (3) NPW30のカルボキシル末端領域と結合する抗体作製のための免疫原の調製 NPW30のカルボキシル末端領域と結合する抗体を作製するために、ラットNPW30のカルボキシル末端15残基ペプチドのアミノ末端にシステインを付加したペプチド (peptide-3、配列番号:3) をシステイン残基を介してブタチログロブリンとの複合体とし、免疫原を作製した。
- 2.5 mlのPBSに溶解した 20.0 mgのkeyhole limpet hemocyanin (KLH, PIERCE) に、5.0 mgのSulfo-SMCCを添加し、室温で1時間攪拌した。Sulfo-SMCCと反応したKLHをPD-10を利用した分子ふるいクロマトグラフィーにより、大過剰にある未反応のSulfo-SMCCから分離した。Sulfo-SMCCと反応したKLHにあらかじめ0.2 mlの0.1 %酢酸溶液に溶かした4 mgのpeptide-3 (配列番号: 3) と1.8 mlのPBSを添加して4℃で16時間攪拌し、peptide-3とブタチログロブリンの複合体を得た。このpeptide-3とブタチログロブリンの複合体をPW30のカルボキシル末端領域と結合する抗体作製のための免疫原とした。

(4) マウスの免疫

上記(1)、(2)および(3)に記載の方法によって調製した各免疫原にフロイント完全アジュバントを混合し、各ペプチド(peptide-1、peptide-2または peptide-3)0.1 mgに相当する混合物をBalb/cマウス(雌、 $6\sim8$ 週齢)の腹腔内にそれぞれ投与した。初回免疫からおよそ4週間後、上記(1)、(2)および(3)に記載の方法によって調製した免疫原とフロイントの不完全アジュバントを混合し、各ペプチド0.05 mgに相当する混合物を初回免疫したBalb/cマウス(雌、 $6\sim8$ 週齢)の腹腔内にそれぞれ投与した。2回目の免疫以降、抗体価が上昇するまで2週間間隔で各ペプチド0.05 mgに相当する免疫原とフロイントの不完全アジュバントの混合物をそれぞれ免疫した。

[0036]

(5) Peptide-1、peptide-2およびpeptide-3のビオチン標識化
Peptide-1 (配列番号: 1)、peptide-2 (配列番号: 2) およびpeptide-3 (

配列番号:3)のシステイン残基をビオチンにより標識してビオチン標識化したpeptide-1、peptide-2およびpeptide-3を合成した。50 nmolの各ペプチドと500 nmolのBiotin (Long Arm) Maleimide (VECTOR LABORATORIES)を0.5 mlの0.1 Mリン酸緩衝液 (pH 7.0)に溶解し、この溶液を37℃で3時間保温した。Peptide-1、peptide-2およびpeptide-3のシステイン残基のみがビオチンによって標識された生成物をそれぞれHPLCによって分取し、ビオチン標識化peptide-1 (配列番号:12)、ビオチン標識化peptide-2 (配列番号:13)およびビオチン標識化peptide-3 (配列番号:14)を得た。

(6) NPWのアミノ末端領域と結合する抗体の抗体価の測定

NPWのアミノ末端領域と結合する抗体の抗体価はビオチン標識化peptide-1(配列番号:12)を使用した酵素免疫法により測定した。抗マウスIgG固相化プレートを以下のように作製した。50 mM炭酸緩衝液(pH 9.6)で 10μ g/mlに希釈したヤギ抗マウスIgG (Fc) (ICN Biomedicals)を96ウェルイムノプレートに1ウェル当たり 100μ I添加し、4℃で3日間静置した。ウェル内の溶液を捨て、ブロックエース(雪印乳業)を1ウェル当たり 350μ I添加し、4℃で3日間静置した。ウェル内の溶液を捨て、3%ショ糖および0.1%ウシ血清アルブミン(BSA)を含むPBSを1ウェル当たり 350μ I添加し、4℃で1日間静置した。ウェル内の溶液を捨て、デシケーター内で3日間乾燥させた後、このプレートを使用するまで4℃で保存した。

上記(1)に記載の方法により調製したpeptide-1とプタチログロブリンの複合体を免疫したマウスから得た血清を0.1%BSAを含むPBSで種々の倍率で希釈した。希釈血清溶液 50μ 1、0.1%BSAを含むPBSまたはNPW23溶液 50μ 1および上記(5)に記載の方法により作製したビオチン標識化peptide-1溶液を0.1% BSAを含むPBSで $1000\sim64000$ 倍に希釈した溶液 50μ 1を上記のようにして作製した抗マウスIgG固相化プレートのウェルに添加して室温で $2\sim3$ 時間静置した。ウェル内の溶液を捨て、ウェルを0.9%塩化ナトリウムおよび0.05% Tween20を含む蒸留水で4回洗浄した。ストレプトアビジン一西洋ワサビペルオキシダーゼ(HRP)複合体溶液(Calbiochem)を0.1% BSAを含むPBSで12000倍に希釈し、この希釈溶液 100μ 1を各ウェルに添加し、室温で1時間静置した。ウェル内の溶液を捨て、ウ

ェルを0.9%塩化ナトリウムおよび0.05% Tween20を含む蒸留水で4回洗浄した。 HRPの基質は、10 mgのオルソフェニレンジアミン錠剤(SIGMA)を33 mMクエン酸および0.015%過酸化水素を含む66 mMリン酸水素二ナトリウム十二水和物水溶液11 mlに溶解して調製した。この基質溶液100μlをそれぞれのウェルに添加して室温で10~30分間静置した。100μlの2 N硫酸をそれぞれのウェルに添加して反応を止めた後、基質溶液の492 nmにおける吸光度を測定した。ウェルの吸光度が高い場合は血清中にNPWのアミノ末端領域と結合する抗体が存在することを意味する。また、吸光度が過剰量のNPWの添加によりバックグラウンド程度に低下することはこの抗体とNPWのアミノ末端領域との結合が配列特異的であることを意味する。

[0037]

(7) NPW23のカルボキシル末端領域と結合する抗体の抗体価の測定

NPW23のカルボキシル末端領域と結合する抗体の抗体価はビオチン標識化pepti de-2(配列番号:13)を使用した酵素免疫法により測定した。抗マウスIgG固 相化プレートは上記(6)に記載の方法で作製した。上記(2)に記載の方法に より調製したpeptide-2とブタチログロブリンの複合体を免疫したマウスから得 た血清を0.1% BSAを含むPBSで種々の倍率で希釈した。希釈血清溶液50μl、0 .1% BSAを含むPBSまたはNPW23溶液50μ1および上記 (5) に記載の方法により 作製したビオチン標識化peptide-2溶液を0.1% BSAを含むPBSで1000~64000倍に 希釈した溶液50μlを抗マウスIgG固相化プレートのウェルに添加して室温で2~3 時間静置した。ウェル内の溶液を捨て、ウェルを0.9%塩化ナトリウムおよび0.0 5% Tween20を含む蒸留水で4回洗浄した。ストレプトアビジンーHRP複合体溶液 を0.1% BSAを含むPBSで12000倍に希釈し、この希釈溶液100μlを各ウェルに添 加し、室温で1時間静置した。ウェル内の溶液を捨て、ウェルを0.9%塩化ナトリ ウムおよび0.05% Tween20を含む蒸留水で4回洗浄した。HRPの基質は実施例8と 同様にして調製し、基質溶液100μ1をそれぞれのウェルに添加して室温で10~30 分間静置した。100μ1の2 N硫酸をそれぞれのウェルに添加して反応を止めた後 、基質溶液の492 mmにおける吸光度を測定した。ウェルの吸光度が高い場合は血 清中にNPW23のカルボキシル末端領域と結合する抗体が存在することを意味する

。また、吸光度が過剰量のNPW23の添加によりバックグラウンド程度に低下することはこの抗体とNPW23カルボキシル末端領域との結合が配列特異的であることを意味する。

(8) NPW30のカルボキシル末端領域と結合する抗体の抗体価の測定

NPW30のカルボキシル末端領域と結合する抗体の抗体価はビオチン標識化pepti de-3(配列番号:14)を使用した酵素免疫法により測定した。抗マウスIgG固 相化プレートは、上記(6)に記載の方法で作製した。上記(3)に記載の方法 により調製したpeptide-3とKLHの複合体を免疫したマウスから得た血清を0.1% BSAを含むPBSで種々の倍率で希釈した。希釈血清溶液50μl、0.1% BSAを含むPB SまたはNPW30溶液50μlおよび上記(5)に記載の方法により作製したビオチン 標識化peptide-3溶液を0.1% BSAを含むPBSで1000~64000倍に希釈した溶液50 μ 1を抗マウスIgG固相化プレートのウェルに添加して室温で2~3時間静置した。ウ ェル内の溶液を捨て、ウェルを0.9%塩化ナトリウムおよび0.05% Tween20を含 む蒸留水で4回洗浄した。ストレプトアビジン—HRP複合体溶液を0.1%BSAを含 むPBSで12000倍に希釈し、この希釈溶液100μlを各ウェルに添加し、室温で1時 間静置した。ウェル内の溶液を捨て、ウェルを0.9%塩化ナトリウムおよび0.05 % Tween20を含む蒸留水で4回洗浄した。HRPの基質は実施例8と同様にして調製 し、基質溶液100μ1をそれぞれのウェルに添加して室温で10~30分間静置した。 100µ1の2 N硫酸をそれぞれのウェルに添加して反応を止めた後、基質溶液の492 nmにおける吸光度を測定した。ウェルの吸光度が高い場合は血清中にNPW30のカ ルボキシル末端領域と結合する抗体が存在することを意味する。また、吸光度が 過剰量のNPW30の添加によりバックグラウンド程度に低下することはこの抗体とN PW30カルボキシル末端領域との結合が配列特異的であることを意味する。

[0038]

- (9) 細胞融合、抗体産生ハイブリドーマのスクリーニング、モノクローナル抗 体取得と腹水取得
- 上記(4)に記載の方法によって免疫したマウスの血清の各抗原に対する抗体価を上記(6)、(7)または(8)に記載の方法によって測定し、比較的高い抗体価を示したマウスに対して $0.05~\rm mg$ の免疫原を $50~\mu$ 1のPBSに溶解した溶液を

静脈内に投与することにより最終免疫を行なった。最終免疫から3~4日後のマウ スから脾臓を摘出し、ステンレスメッシュで圧迫した後、ろ過し、RPMI 1640培 地 に浮遊させて脾臓細胞浮遊液を得た。細胞融合に用いる細胞としてBalb/c由 来ミエローマ細胞P3X63Ag8.653を用いた。細胞融合は原報 (Kohler, G. & Milst ein, C.、Nature、256巻、495頁、1975年) に準じて行なった。すなわち、脾臓 細胞およびP3X63Ag8.653をそれぞれ血清を含有しないRPMI 1640で3度洗浄し、 脾臓細胞とP3X63Ag8.653細胞の細胞数の比率を10:1になるよう混合して800回/ 分の回転数で15分間遠心を行なって細胞を沈澱させた。上清を充分に除去した後 、沈殿を軽くほぐし、0.2 mlのポリエチレングリコール (HYBRI-MAX, SIGMA)を3 0秒間かけて加え、次に5 mlのRPMI 1640を2分間かけて加え、最後に5 mlのRPMI 1640を加えた。この混合液を37℃で3分間保温して細胞融合を進行させた。融合 後、600回/分の遠心速度で15分間遠心した。この細胞沈殿物にHAT (ヒポキサン チン 1×10^{-4} M、アミノプテリン 4×10^{-7} M、チミジン 1.6×10^{-3} M)および10%ウシ 胎児血清を含むRPMI 1640培地を加えてP3X63Ag8.653の細胞数が0.2 ml 当り2~3 ×10⁵ 個になるように調製し、96ウェルプレートに1ウェルあたり0.2 mlを播種 した。培養開始後9~14日で培養液が黄変したとき上清を採取し、細胞融合され たハイブリドーマの培養上清中の抗体価を上記(6)、(7)または(8)に記

ハイブリドーマ培養上清中にNPWのアミノ末端、NPW23のカルボキシル末端またはNPW30のカルボキシル末端に対して特異的に結合する抗体の存在を確認した後、これらのハイブリドーマ細胞を限界希釈法によりクローニングした。1ウェル当たり 5×10^5 個のBalb/cマウス胸腺細胞をあらかじめ播種した96ウェルプレートに平均16のハイブリドーマを含む $100\,\mu$ 1の培養液(HATおよび10%ウシ胎児血清を含むRPMI 1640)をそれぞれ添加した。10日間培養した後、一つのコロニーからなるハイブリドーマが生育したウェルの培養上清中の抗体価を測定し、NPWのアミノ末端、NPW23のカルボキシル末端あるいはNPW30のカルボキシル末端に対してそれぞれ特異的な抗体を産生するハイブリドーマ細胞を選択した。

載の方法によってそれぞれ測定した。

腹腔内に0.5 mlのプリスタンを投与したヌードマウス(Balb/c AnNCrj-nu/nu、雌、 $6\sim8$ 週齢)に、1匹当たり 1×10^6 から 5×10^6 個の上記のようにして選択し

たハイブリドーマ細胞を腹腔内投与し、6~20日後に抗体含有腹水を採取した。得られた腹水よりモノクローナル抗体をプロテインAカラムにより精製した。即ち、6~20mlの腹水を等量の結合緩衝液(3.5M NaCl、0.05% NaN3を含む1.5M グリシン緩衝液(pH9.0))で希釈した後、あらかじめ結合緩衝液で平衡化したプロテインAーセルロース(生化学工業)カラムに供し、特異抗体を溶離緩衝液(0.05% NaN3を含む0.1Mクエン酸緩衝液、pH3.0)で溶出した。この抗体を含む溶出液を中和した後、Centriplus YM-50 (Amicon)により濃縮した。この抗体濃縮液にPBSを加えて、Centriplus YM-50による濃縮を繰り返すことにより抗体が溶けている緩衝液をPBSに置換した。

[0039]

(10) NPWのアミノ末端領域と結合するモノクローナル抗体

上記 (9) に記載の方法により取得したNPWのアミノ末端領域に特異的に結合する抗体を産生するハイブリドーマ細胞から得られた4種類のモノクローナル抗体、2G6-D1、3H3-E4、5E6-C3および7F9-E12について酵素免疫法によってpeptide -1 (配列番号: 1)、ヒトNPW23 (配列番号: 4) およびヒトNPW30 (配列番号:

5)を認識することを確認した。マウスIgG固相化プレートを以下のようにして作製した。50 mM炭酸緩衝液 (pH 9.6)で 10μ g/mlに希釈したヤギ抗マウスIgG (F c) (ICN Biomedicals) を96ウェルイムノプレートに1ウェル当たり 150μ 1添加し、4℃で1日間静置した。ウェル内の溶液を捨て、ブロックエースを1ウェル当たり 200μ 1添加し、このプレートを使用するまで4℃で保存した。

2G6-D1、3H3-E4、5E6-C3または7F9-E12抗体を産生するハイブリドーマ培養上清をEIA緩衝液(0.1%BSA、0.4%塩化ナトリウム、2 mM EDTA、0.05% CHAPS(3-((3-cholamidopropyl)dimethylammonio)-1-propanesulfonate)、20 mMリン酸緩衝液(pH 7.0))によりそれぞれ固定した倍率(50~1000倍)で希釈した。これらの抗体溶液50μl、種々の濃度にEIA緩衝液で希釈したpeptide-1(配列番号:1)、ヒトNPW23(配列番号:4)またはヒトNPW30(配列番号:5)溶液50μlおよびEIA緩衝液で75000倍希釈したビオチン標識化peptide-1溶液50μlを上記のマウスIgG固相化プレートに添加した。これらのプレートを4℃で16時間静置した後、それぞれのウェルをPBSで洗浄した。各ウェルにEIA緩衝液で20000倍に希釈し

たストレプトアビジンーHRP溶液 150μ l を加えて室温で2時間静置した。PBSで洗浄した後、TMBマイクロウェルパーオキシダーゼ基質(KIRKEGAARD&PERRY LAB, I NC) 150μ l を添加して室温で静置した。反応を1 Mリン酸 75μ lを加えて停止した後、450 nmにおける吸光度をプレートリーダー(BICHROMATIC、大日本製薬社製)で測定した。この反応系で相対的結合(%)とは、抗体溶液、EIA緩衝液およびビオチン標識化peptide-1溶液を添加したウェルの吸光度からEIA緩衝液とビオチン標識化peptide-1溶液を添加したウェルの吸光度を減じた値を100%結合としたときのそれぞれのウェルにおける吸光度からEIA緩衝液とビオチン標識化peptide-1溶液を添加したウェルの吸光度を減じた値を100%結合としたときのそれぞれのウェルにおける吸光度からEIA緩衝液とビオチン標識化peptide-1溶液を添加したウェルの吸光度を減じた値の相対値である。

図1、図2、図3および図4に示すように、2G6-D1、3H3-E4、5E6-C3および7F9-E12抗体とビオチン標識化peptide-1との結合は濃度依存的にpeptide-1、ヒトNPW23およびヒトNPW30によって阻害された。

このことは、2G6-D1、3H3-E4、5E6-C3および7F9-E12抗体は、NPWのアミノ末端領域を認識してNPWと結合することを意味する。

NPWのアミノ末端領域を特異的に認識する抗体である2G6-D1 (AhW23N2G6D1a) および3H3-E4 (AhW23N3H3a) を産生するハイブリドーマ細胞を、AhW23N2G6D1およびAhW23N3H3E4とそれぞれ命名した。

[0040]

(11) NPW23のカルボキシル末端領域と結合するモノクローナル抗体

上記(9)に記載の方法により取得したNPW23のカルボキシル末端領域に特異的に結合する抗体を産生するハイブリドーマ細胞から得られた 6 種類のモノクローナル抗体、2F1B2A、5A2A、5D6-F10、5G2-F6、6G1-H8および7B4-D2について酵素免疫法によってpeptide-2 (配列番号:2)およびヒトNPW23 (配列番号:4)を認識することを確認した。マウスIgG固相化プレートは、上記(10)に従って作製した。<math>2F1B2A、5A2A、5D6-F10、5G2-F6、 $6G1-H8または7B4-D2抗体を産生するハイブリドーマ培養上清を上記(10)に記載のEIA緩衝液によりそれぞれ固定した倍率(<math>30\sim1000$ 倍)で希釈した。これらの抗体溶液 50μ 1、種々の濃度にEIA緩衝液で希釈したpeptide-2 (配列番号:2)、ヒトNPW23 (配列番号:4)またはヒトNPW30 (配列番号:5)溶液 50μ 1およびEIA緩衝液でそれぞれ固定し

た倍率(75000~225000倍)に希釈したビオチン標識化peptide-2溶液 50μ 1をマウスIgG固相化プレートに添加した。これらのプレートを4℃で16時間静置した後、それぞれのウェルをPBSで洗浄した。各ウェルにEIA緩衝液で20000倍に希釈したストレプトアビジン-HRP溶液 150μ 1を加えて室温で2時間静置した。PBSで洗浄した後、TMBマイクロウェルパーオキシダーゼ基質 150μ 1を添加して室温で静置した。反応を1 Mリン酸 75μ 1を加えて停止した後、450 nmにおける吸光度をプレートリーダーで測定した。この反応系で相対的結合(%)とは、抗体溶液、EI A緩衝液およびビオチン標識化peptide-2溶液を添加したウェルの吸光度からEIA 緩衝液とビオチン標識化peptide-2溶液を添加したウェルの吸光度を減じた値を100%結合としたときのそれぞれのウェルにおける吸光度を減じた値の相対値である。

図5、図6、図7、図8、図9および図10に示すように、2F1B2A、5A2A、5D6-F10、5G2-F6、6G1-H8および7B4-D2抗体とビオチン標識化peptide-2との結合はpeptide-2およびヒトNPW23によって阻害された。

このことは、2F1B2A、5A2A、5D6-F10、5G2-F6、6G1-H8および7B4-D2抗体はNPW 23のカルボキシル末端領域を認識してNPW23と結合することを意味する。

NPW23のカルボキシル末端領域を特異的に認識する抗体である5G2-F6 (AhW23C5 G2F6a) および6G1-H8 (AhW23C6G1H8a) を産生するハイブリドーマ細胞をそれぞれAhW23C5G2F6およびAhW23C6G1H8と命名した。

[0041]

(12) NPW30のカルボキシル末端領域と結合するモノクローナル抗体

上記(9)に記載の方法により取得したNPW30のカルボキシル末端領域に特異的に結合する抗体を産生するハイブリドーマ細胞から得られた3種類のモノクローナル抗体、2A1A、3A1Aおよび7F2-E8について酵素免疫法によってpeptide-3(配列番号:3)およびヒトNPW30(配列番号:5)を認識することを確認した。マウスIgG固相化プレートは、上記(10)に従って作製した。2A1A、3A1Aまたは7F2-E8抗体を産生するハイブリドーマ培養上清を上記(10)に記載のEIA緩衝液により100倍希釈した。これらの抗体溶液50 μ 1、種々の濃度にEIA緩衝液で希釈したpeptide-3(配列番号:3)、ヒトNPW23(配列番号:4)またはヒトNPW30(

配列番号:5)溶液 50μ 1およびEIA緩衝液で100000倍希釈したビオチン標識化pe pt ide-3溶液 50μ 1をマウスIgG固相化プレートに添加した。これらのプレートを4 $\mathbb C$ で16時間静置した後、それぞれのウェルをPBSで洗浄した。各ウェルにEIA緩衝液で20000倍に希釈したストレプトアビジンーHRP溶液 150μ 1 を加えて室温で2時間静置した。PBSで洗浄した後、TMBマイクロウェルパーオキシダーゼ基質 150μ 1 を添加して室温で静置した。反応を 1μ 1 を添加して室温で静置した。反応を 1μ 2 を添加して室温で静置した。反応を 1μ 3 で測定した。この反応系で相対的結合(1μ 4 を添加した変光度をプレートリーダーで測定した。この反応系で相対的結合(1μ 5 とは、抗体溶液、EIA緩衝液およびピオチン標識化peptide- 1μ 6 る溶液を添加したウェルの吸光度からEIA緩衝液とビオチン標識化peptide- 1μ 7 の吸光度を減じた値を 100μ 8 結合としたときのそれぞれのウェルにおける吸光度からEIA緩衝液とビオチン標識化peptide- 1μ 8 で変形とである。

図11、図12および図13に示すように、2A1A、3A1Aおよび7F2-E8抗体とビオチン標識化peptide-3との結合はpeptide-3およびヒトNPW30によって阻害された。このことは、2A1A、3A1Aおよび7F2-E8抗体はNPW30のカルボキシル末端領域を認識してNPW30と結合することを意味する。

NPW30のカルボキシル末端領域を特異的に認識する抗体である3A1A (ArW30C3A1 Aa) および7F2-E8 (ArW30C7F2E8a) を産生するハイプリドーマ細胞をそれぞれArW30C3A1AおよびArW30C7F2E8と命名した。

[0042]

実施例2

抗NPWモノクローナル抗体によるNPWのアゴニスト活性の抑制

実施例1-(10)、1-(11) および1-(12) に記載のモノクローナル抗体によるNPWのアゴニスト活性に対する抑制作用を調べた。NPWと抗NPWモノクローナル抗体を室温で1時間反応させた後、この反応液をWO 02/93161号公報記載の方法により作製したヒトGPR7(配列番号:15)を発現するCHO細胞株、WO 01/98494号公報記載の方法により作製したヒトGPR8(配列番号:17)を発現するCHO細胞株またはWO 02/44368号公報記載の方法により作製したラットGPR7(WO 02/44368に記載のTGR26と同一のレセプター)(配列番号:19)を発現する

CHO細胞株に添加してフォルスコリン (FSK) 刺激によるこれらの細胞のcAMP蓄積を阻害する活性を測定した。

本実施例において用いた各NPWと各抗NPWモノクローナル抗体を希釈するバッフ ァー (以下、希釈バッファーと称する) として20 mM HEPES、0.05% BSA、2μM FSKおよび0.2 mM 3-isobutyl-1-methylxantine (IBMX)を含むpH 7.4のMEM a 培地 を用いた。この希釈バッファーで調製した2 nMの各NPWと種々の濃度の各抗NPWモ ノクローナル抗体IgG混合液を室温で1時間保温した。ヒトGPR7発現CHO細胞株、 ヒトGPR8発現CHO細胞株またはラットGPR7発現CHO細胞株は5×104個を24ウェルプ レートに播種して2日間培養し、各NPWと各抗NPW抗体の反応液を添加する前に各 ウェルを0.5 mlの20 mM HEPES、0.05% BSAおよび0.2 mM IBMXを含むMEMα培地 (以下、洗浄バッファーと称する)で3回洗浄した後、1ウェル当たり0.5 mlの洗 浄バッファーを添加した。30分間培養し、さらに0.5 mlの洗浄バッファーで3回 洗浄した後、1ウェル当たり0.25 mlの洗浄バッファーと0.25 mlのNPWと抗NPW抗 体の反応液を添加した。37℃で30分間保温した後、各ウェルに0.1 mlの20%過塩 素酸を添加することによって細胞内のcAMP合成反応を停止させ、次に24ウェルプ レートを氷上に1時間置くことでcAMPを抽出した。抽出液中のcAMP量は、cAMP EI Aシステム (Amersham Biosciences) で測定した。cAMP蓄積の相対値(%)は、 測定試料添加の細胞内のcAMP量からFSK非添加の細胞内cAMP量を減じた値のFSK刺 激のみの細胞内cAMP量からFSK非添加の細胞内cAMP量を減じた値に対する相対比 率である。

ヒトNPW23 (配列番号: 4) をNPWアミノ末端認識モノクローナル抗体である2G 6-D1、3H3-E4、5E6-C3および7F9-E12と反応させた後、反応液をヒトGPR7発現細胞株またはヒトGPR8発現細胞株に投与した。ヒトNPW23のみの投与によりヒトGPR 7発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ46%に減少したが、ヒトNPW23をモル比で30倍過剰量の2G6-D1、3H3-E4、5E6-C3および7F9-E12と反応させることによりヒトGPR7発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ97%、93%、6 9%および81%までそれぞれ回復した。結果を図14に示す。

一方、ヒトNPW23のみの投与によりヒトGPR8発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ31%に減少したが、ヒトNPW23をモル比で30倍過剰量の2G6-D1、3H3

-E4、5E6-C3および7F9-E12と反応させることによりヒトGPR8発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ100%、100%、87%および90%までそれぞれ回復した。結果を図15に示す。

これらの結果は、2G6-D1、3H3-E4、5E6-C3および7F9-E12がヒトNPW23のcAMP合成阻害活性を抑制することを意味する。

ラットNPW23(配列番号:6)をNPWアミノ末端認識モノクローナル抗体である3H3-E4、5E6-C3および7F9-E12と反応させた後、反応液をラットGPR7発現細胞株に投与した。ラットNPW23のみの投与によりラットGPR7発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ9%に減少したが、ラットNPW23をモル比で30倍過剰量の3H3-E4、5E6-C3および7F9-E12と反応させることによりGPR7発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ53%、17%および32%までそれぞれ回復した。結果を図16に示す。

これらの結果は、3H3-E4、5E6-C3および7F9-E12がラットNPW23のcAMP合成阻害活性を抑制することを意味する。

ラットNPW23またはラットNPW30(配列番号:7)をNPWアミノ末端認識モノクローナル抗体である2G6-D1と反応させた後、反応液をラットGPR7発現細胞株に投与した。ラットNPW23あるいはラットNPW30のみの投与によりラットGPR7発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ8%および31%にそれぞれ減少したが、ラットNPW23あるいはラットNPW30をモル比で30倍過剰量の2G6-D1と反応させることによりGPR7発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ38%および60%までそれぞれ回復した。結果を図17に示す。

これらの結果は、2G6-D1がラットNPW23およびラットNPW30のcAMP合成阻害活性を抑制することを意味する。

ラットNPW23をNPW23カルボキシル末端認識モノクローナル抗体である2F1B2A、5A2A,5D6-F10、5G2-F6、6G1-H8および7B4-D2と反応させた後、反応液をラットGPR7発現細胞株に投与した。ラットNPW23のみの投与によりラットGPR7発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ7%に減少したが、ラットNPW23をモル比で30倍過剰量の2F1B2A、5A2A、5D6-F10、5G2-F6、6G1-H8および7B4-D2と反応させたところ、5A2A、5G2-F6および7B4-D2と反応させたときにGPR7発現細胞内のcAMP量

はFSK刺激のみの場合に比べ16%、71%および73%までそれぞれ回復した。結果を図18に示す。

これらの結果は、5A2A、5G2-F6および7B4-D2がラットNPW23のcAMP合成阻害活性を抑制することを意味する。

ラットNPW30をNPW30カルボキシル末端認識モノクローナル抗体である3A1Aおよび7F2-E8と反応させた後、反応液をラットGPR7発現細胞株に投与した。ラットNPW30のみの投与によりラットGPR7発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ50%に減少したが、ラットNPW30をモル比で150倍過剰量の3A1Aおよび7F2-E8と反応させることによりGPR7発現細胞内のcAMP量はFSK刺激のみの場合に比べ75%および72%までそれぞれ回復した。結果を図19に示す。

これらの結果は、3A1Aおよび7F2-E8がラットNPW30のcAMP合成阻害活性を抑制することを意味する。

[0043]

実施例3

NPW23およびNPW30を定量する2抗体EIA系の設定

(1) NPWのアミノ末端を認識する抗体の酵素標識体の作製

NPWのアミノ末端を認識するモノクローナル抗体である2G6-D1の酵素標識を以下のようにして行った。2 mlのPBSに溶解した4.4 mgの2G6-D1 IgG溶液1リットルの0.1 Mリン酸バッファー (pH 6.7) に対して4℃で16時間透析した。透析したIg G溶液に50μ1のN, N-ジメチルホルムアミド (DMF) に溶解した6.4 mMのN-(4-mal eimidobutyryloxy)-succinimide (GMBS、同仁化学) を添加した後、この混合液を攪拌しながら室温で40分間静置した。この反応液をSephadex G-25 (Amersham Biosciences) カラムに添加し、4℃で分子ふるいクロマトグラフィー (バッファー:0.1 Mリン酸バッファー (pH 6.7) 、流速:0.5 ml/min) を行ってIgG画分を得た。これと同時に1.1 mlの0.1 M塩化ナトリウムを含む20 mMリン酸バッファー (pH 6.8) に溶解した7.3 mgのHRP溶液に60μ1のDMFに溶解した45.5 mMのN-succinimidyl 3-(2-pyridyldithio)propionate (SPDP、和光純薬) を添加した後、この混合液を攪拌しながら室温で40分間保温した。このHRPとSPDPの反応液に400μ1の100 mM酢酸バッファー (pH 4.5) に溶解した5.48 mMのジチオスレイトール (

DTT、和光純薬)を添加した後、この混合液を攪拌しながら室温で20分間静置した。この反応液をSephadex G-25 カラムに添加し、4℃で分子ふるいクロマトグラフィー(バッファー:0.2 mM EDTAを含む0.1 Mリン酸バッファー (pH 6.0)、流速:0.5 ml/min)を行ってHRP画分を得た。このHRP画分と先に示したIgG画分の混合液をCentriplus YM-10 (MILLIPORE) で約2 mlに濃縮した後、この濃縮混合液を4℃で16時間保温した。この濃縮液をSephacryl S-300 (Amersham Biosciences) カラムに添加し、4℃で分子ふるいクロマトグラフィー(バッファー:0.1 Mリン酸バッファー (pH 6.5)、流速:1.0 ml/min)を行なってHRPが結合したIgGを得た。このHRPが結合したIgGを酵素標識抗体(以下、HRP標識2G6-D1と記載する)として二抗体EIAに使用した。

(2) NPW23を測定する二抗体EIA系の設定

NPW23のカルボキシル末端領域と結合する6種類のモノクローナル抗体、2F1B2A 、5A2A、5D6-F10、5G2-F6、6G1-H8または7B4-D2を50 mM炭酸緩衝液(pH 9.6)で $10 \mu \text{ g/ml}$ に調製し、 $100 \mu \text{ l}$ の抗体溶液を96ウェルイムノプレート(NUNC)の各ウ ェルに添加した。このプレートを4℃で16時間静置した後、ウェル内の溶液を捨 て、ブロックエースを1ウェル当たり200μ1添加してこのプレートを使用するま で4℃で保存した。実施例1-(10)に記載のEIA緩衝液により希釈した100μ1 の種々の濃度のNPW溶液をそれぞれのウェルに添加した後、このプレートを4℃で 16時間静置した。プレートをPBSで3回洗浄した後、EIA緩衝液により固定した倍 率 (300~1000倍) で希釈した100 μ lのHRP標識2G6-D1をそれぞれのウェルに添加 してこのプレートを4℃で16時間静置した。プレートをPBSで4回洗浄した後、TMB マイクロウェルパーオキシダーゼ基質システム100μ1を加えて室温で反応させた 。反応を1 Mリン酸50μ1を加えて停止させた後、450 nmにおける吸光度をプレー トリーダーで測定した。それぞれの二抗体EIA系において添加したヒトNPW23(配 列番号:4)、ラットNPW23(配列番号:6)およびマウスNPW23(配列番号:8 (配列番号:6と同一))の各ペプチド量に依存して450 nmにおける吸光度の増 加を示した。モノクローナル抗体、2F1B2A、5A2A、5D6-F10、5G2-F6、6G1-H8お よび7B4-D2を用いたときの結果を図20、図21、図22、図23、図24およ び図25にそれぞれ示す。

これらの二抗体EIA系を用いて最小量0.3fmolのNPW23を検出することができた。なお、これらの二抗体法を用いてブタNPW23(配列番号:10)を測定することもできる。

[0044]

(3) NPW30を測定する二抗体EIA系の設定

NPW30のカルボキシル末端領域と結合する3種類のモノクローナル抗体、2A1A、 3A1Aまたは7F2-E8を50 mM炭酸緩衝液 (pH 9.6) で10μg/mlに調製し、100μlの 抗体溶液を96ウェルイムノプレート (NUNC) の各ウェルに添加した。このプレー トを4℃で16時間静置した後、ウェル内の溶液を捨て、ブロックエースを1ウェル 当たり200 µ 1添加してこのプレートを使用するまで4℃で保存した。実施例 1 -(10)に記載のEIA緩衝液により希釈した100μlの種々の濃度のNPW溶液をそれ ぞれのウェルに添加した後、このプレートを4℃で16時間静置した。プレートをP BSで3回洗浄した後、EIA緩衝液により固定した倍率(300~1000倍)で希釈した1 00µlのHRP標識2G6-D1をそれぞれのウェルに添加してこのプレートを4℃で16 時間静置した。プレートをPBSで4回洗浄した後、TMBマイクロウェルパーオキシ ダーゼ基質システム100 μ lを加えて室温で反応させた。反応を1 Mリン酸50 μ lを 加えて停止させた後、450 nmにおける吸光度をプレートリーダーで測定した。そ れぞれの二抗体EIA系において添加したヒトNPW30(配列番号:5)、ラットNPW3 0(配列番号:7)、マウスNPW30(配列番号:9)およびブタNPW30(配列番号 :11)の各ペプチド量に依存して450 nmにおける吸光度の増加を示した。モノ クローナル抗体2A1A、3A1Aおよび7F2-E8を用いたときの結果を、図26、図27 および図28にそれぞれ示す。

これらの二抗体EIA系を用いて最小量1 fmolのNPW30を検出することができた。

[0045]

【発明の効果】

本発明の抗体は、極めて高いNPWへの結合能を有し、NPWの細胞内cAMP産生抑制活性を中和することができ、摂食促進作用、プロラクチン産生抑制作用、利尿作用、胃酸分泌抑制作用も有する。

従って、本発明の抗体は、NPWの作用を抑制することにより、例えば拒食症、

下垂体腺腫瘍、間脳腫瘍、月経異常、自己免疫疾患、プロラクチノーマ、不妊症 、インポテンス、無月経症、乳汁漏症、末端肥大症、キアリ・フロンメル症候群 、アルゴンツ・デル・カスティロ症候群、フォーベス・アルブライト症候群、リ ンパ腫、シーハン症候群、精子形成異常、腎性浮腫、尿排出障害(例、膀胱収縮 障害、尿道通過障害、排尿困難、排尿痛、尿路閉塞など)、低ナトリウム血症、 抗利尿ホルモン分泌不適症候群(SIADH)、高血圧、上部消化管疾患(例、消化 性潰瘍(例、胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、Zollinger-Ellison症候群な ど)、胃炎、逆流性食道炎、NUD (Non Ulcer Dyspepsia) 、胃癌、胃MALTリンパ 腫、非ステロイド系抗炎症剤に起因する潰瘍、胃酸過多、潰瘍など) などの予防 ・治療剤、摂食(食欲)促進剤などの安全な医薬として使用することができる。 本発明の抗体を用いる測定法、好ましくはNPWのC端部を特異的に認識するモ ノクローナル抗体とNPWのN端部を特異的に認識するモノクローナル抗体とを用 いるサンドイッチ法による免疫学的測定法などにより、NPWを感度よく特異的に 定量することができるため、例えば、NPWが関与する疾患〔例、拒食症、肥満症 (例、悪性肥満細胞症、外因性肥満、過インシュリン性肥満症、過血漿性肥満、 下垂体性肥満、減血漿性肥満症、甲状腺機能低下肥満症、視床下部性肥満、症候 性肥満症、小児肥満、上半身肥満、食事性肥満症、性機能低下性肥満、全身性肥 満細胞症、単純性肥満、中心性肥満など)、下垂体腺腫瘍、間脳腫瘍、月経異常 、自己免疫疾患、プロラクチノーマ、不妊症、インポテンス、無月経症、乳汁漏 症、末端肥大症、キアリ・フロンメル症候群、アルゴンツ・デル・カスティロ症 候群、フォーベス・アルブライト症候群、リンパ腫、シーハン症候群、精子形成 異常、腎性浮腫、尿排出障害(例、膀胱収縮障害、尿道通過障害、排尿困難、排 尿痛、尿路閉塞など)、低ナトリウム血症、抗利尿ホルモン分泌不適症候群 (SI ADH)、高血圧、蓄尿障害(例、頻尿、尿失禁(例、切迫性尿失禁、腹圧性尿失 禁、機能性尿失禁など)など)、多尿症、尿崩症(例、下垂体性尿崩症、腎性尿 崩症など)、高ナトリウム血症、代謝性アルカリローシス、低カリウム血症、Cu shing症候群、上部消化管疾患(例、消化性潰瘍(例、胃潰瘍、十二指腸潰瘍、 吻合部潰瘍、Zollinger-Ellison症候群など)、胃炎、逆流性食道炎、NUD (Non Ulcer Dyspepsia)、胃癌、胃MALTリンパ腫、非ステロイド系抗炎症剤に起因す

る潰瘍、胃酸過多、潰瘍など)、消化不良症(例、下垂体性消化不良症、腎性消化不良症など)、骨代謝障害(例、骨粗しょう症、骨軟化症など)、貧血症(例、鉄欠乏性貧血など)など〕などの診断ができる。また、本発明の抗体は、NPWの免疫組織染色にも使用可能である。

[0046]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Takada Chemical Industries, Ltd.

<120> Antibody and its use

<130> B03117

<160> 20

<210> 1

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<400> 1

Trp Tyr Lys His Val Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Cys

5

10

<210> 2

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<400> 2

Cys His Thr Val Gly Arg Ala Ala Gly Leu Leu Met Gly Leu

5

10

<210> 3

<211> 16 <212> PRT <213> Artificial Sequence <400> 3 Cys Ala Ser Gly Leu Leu Met Gly Leu Arg Arg Ser Pro Tyr Leu Trp 5 10 15 <210> 4 <211> 23 <212> PRT <213> Human <400> 4 Trp Tyr Lys His Val Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Gly Arg Ala 1 5 10 15 Ala Gly Leu Leu Met Gly Leu 20 <210> 5 <211> 30 <212> PRT <213> Human <400> 5 Trp Tyr Lys His Val Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Gly Arg Ala 1 5 10 15 Ala Gly Leu Leu Met Gly Leu Arg Arg Ser Pro Tyr Leu Trp 20 25 30 <210> 6

<211> 23

```
<212> PRT
  <213> Rat
  <400> 6
 Trp Tyr Lys His Val Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Gly Arg Ala
                  5
                                      10
                                                          15
 Ser Gly Leu Leu Met Gly Leu
             20
 <210> 7
 <211> 30
 <212> PRT
 <213> Rat
 <400> 7
Trp Tyr Lys His Val Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Gly Arg Ala
                 5
                                     10
                                                          15
Ser Gly Leu Met Gly Leu Arg Arg Ser Pro Tyr Leu Trp
             20
                                 25
                                                     30
<210> 8
<211> 23
<212> PRT
<213> Mouse
<400> 8
Trp Tyr Lys His Val Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Gly Arg Ala
1
                5
                                    10
                                                         15
Ser Gly Leu Leu Met Gly Leu
```

<210> 9

20

<211> 30 <212> PRT <213> Mouse <400> 9 Trp Tyr Lys His Val Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Gly Arg Ala 1 5 10 15 Ser Gly Leu Met Gly Leu Arg Arg Ser Pro Tyr Gln Trp 20 25 30 . <210> 10 <211> 23 <212> PRT <213> Porcine <400> 10 Trp Tyr Lys His Thr Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Gly Arg Ala 5 10 15 Ala Gly Leu Leu Met Gly Leu 20 <210> 11 <211> 30 <212> PRT <213> Porcine <400> 11 Trp Tyr Lys His Thr Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Gly Arg Ala 5 10 15 Ala Gly Leu Met Gly Leu Arg Arg Ser Pro Tyr Met Trp

25

20

30

<210> 12

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence. Xaa means biotin-labeled Cys modified with Bi otin (Long Arm) Maleimide (Vector Laboratories).

<400> 12

Trp Tyr Lys His Val Ala Ser Pro Arg Tyr His Thr Val Xaa

5

10

<210> 13

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence. Xaa means biotin-labeled Cys modified with Bi otin (Long Arm) Maleimide (Vector Laboratories).

<400> 13

Xaa His Thr Val Gly Arg Ala Ala Gly Leu Leu Met Gly Leu

5

10

<210> 14

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence. Xaa means biotin-labeled Cys modified with Bi otin (Long Arm) Maleimide (Vector Laboratories).

<400> 14

Xaa Ala Ser Gly Leu Leu Met Gly Leu Arg Arg Ser Pro Tyr Leu Trp

5

10

15

<210> 15

<211> 328

<212> PRT
<213> Human
<400> 15
Met Asp Asn Ala Ser Phe Ser Glu Pro Trp Pro Ala Asn Ala Ser Gly
1 5 10 15
Pro Asp Pro Ala Leu Ser Cys Ser Asn Ala Ser Thr Leu Ala Pro Leu
20 25 30
Pro Ala Pro Leu Ala Val Ala Val Pro Val Val Tyr Ala Val Ile Cys
35
Ala Val Gly Leu Ala Gly Asn Ser Ala Val Leu Tyr Val Leu Leu Arg
50
Ala Pro Arg Met Lys Thr Val Thr Asn Leu Phe Ile Leu Asn Leu Ala
65 70
Ile Ala Asp Glu Leu Phe Thr Leu Val Leu Pro Ile Asn Ile Ala Asp
OF
95
Phe Leu Leu Arg Gln Trp Pro Phe Gly Glu Leu Met Cys Lys Leu Ile
110
Val Ala Ile Asp Gln Tyr Asn Thr Phe Ser Ser Leu Tyr Phe Leu Thr
125
Val Met Ser Ala Asp Arg Tyr Leu Val Val Leu Ala Thr Ala Glu Ser
133 140
Arg Arg Val Ala Gly Arg Thr Tyr Ser Ala Ala Arg Ala Val Ser Leu
155 160
Ala Val Trp Gly Ile Val Thr Leu Val Val Leu Pro Phe Ala Val Phe
165 170 175
Ala Arg Leu Asp Asp Glu Gln Gly Arg Arg Gln Cys Val Leu Val Phe
180 185 190
Pro Gln Pro Glu Ala Phe Trp Trp Arg Ala Ser Arg Leu Tyr Thr Leu

200

195

205

Val Leu Gly Phe Ala Ile Pro Val Ser Thr Ile Cys Val Leu Tyr Thr	
210 215 220	
Thr Leu Leu Cys Arg Leu His Ala Met Arg Leu Asp Ser His Ala Lys	ı
225 230 235 240	
Ala Leu Glu Arg Ala Lys Lys Arg Val Thr Phe Leu Val Val Ala Ile	
245 250 255	
Leu Ala Val Cys Leu Leu Cys Trp Thr Pro Tyr His Leu Ser Thr Val	
260 265 270	
Val Ala Leu Thr Thr Asp Leu Pro Gln Thr Pro Leu Val Ile Ala Ile	
275 280 285	
Ser Tyr Phe Ile Thr Ser Leu Ser Tyr Ala Asn Ser Cys Leu Asn Pro	
290 295 300	
Phe Leu Tyr Ala Phe Leu Asp Ala Ser Phe Arg Arg Asn Leu Arg Gln	
305 310 315 320	
Leu Ile Thr Cys Arg Ala Ala Ala	
325	
<210> 16	
<211> 984	
<212> DNA	
<213> Human	
<400> 16	

atggacaacg cctcgttctc ggagccctgg cccgccaacg catcgggcc ggacccggcg 60 ctgagctgct ccaacgcgtc gactctggcg ccgctgccgg cgccgctggc ggtggctgta 120 ccagttgtct acgcggtgat ctgcgccgtg ggtctggcg gcaactccgc cgtgctgtac 180 gtgttgctgc gggcgccccg catgaagacc gtcaccaacc tgttcatcct caacctggcc 240 atcgccgacg agctcttcac gctggtgctg cccatcaaca tcgccgactt cctgctgcgg 300 cagtggccct tcggggagct catgtgcaag ctcatcgtgg ctatcgacca gtacaacacc 360 ttctccagcc tctacttcct caccgtcatg agcgccgacc gctacctggt ggtgttggcc 420

actgcggagt cgcgccggt ggccggccgc acctacagcg ccgcgcgcgc ggtgagcctg gccgtgtggg ggatcgtcac actcgtcgtg ctgcccttcg cagtcttcgc ccggctagac gacgagcagg gccggcgcca gtgcgtgcta gtctttccgc agcccgaggc cttctggtgg 600 cgcgcgagcc gcctctacac gctcgtgctg ggcttcgcca tccccgtgtc caccatctgt 660 720 gccctggagc gcgccaagaa gcgggtgacc ttcctggtgg tggcaatcct ggcggtgtgc 780 ctcctctgct ggacgcccta ccacctgagc accgtggtgg cgctcaccac cgacctcccg 840 cagacgccgc tggtcatcgc tatctcctac ttcatcacca gcctgagcta cgccaacagc 900 tgcctcaacc ccttcctcta cgccttcctg gacgccagct tccgcaggaa cctccgccag 960 ctgataactt gccgcggc agcc 984

<210> 17

<211> 333

<212> PRT

<213> Human

<400> 17

Met Gln Ala Ala Gly His Pro Glu Pro Leu Asp Ser Arg Gly Ser Phe 1 5 10 15

Ser Leu Pro Thr Met Gly Ala Asn Val Ser Gln Asp Asn Gly Thr Gly
20 25 30

His Asn Ala Thr Phe Ser Glu Pro Leu Pro Phe Leu Tyr Val Leu Leu 35 40

Pro Ala Val Tyr Ser Gly Ile Cys Ala Val Gly Leu Thr Gly Asn Thr 50 55 60

Ala Val Ile Leu Val Ile Leu Arg Ala Pro Lys Met Lys Thr Val Thr
65 70 75 80

Asn Val Phe Ile Leu Asn Leu Ala Val Ala Asp Gly Leu Phe Thr Leu 85 90 95

Val Leu Pro Val Asn Ile Ala Glu His Leu Leu Gln Tyr Trp Pro Phe

				10	0				10	5				110	n	
	Gl	y Gl	u Le	u Le	u Cy	s Ly	s Lei	u Va	l Le	u Al	a Va	l As	р Ні			n Ile
			11					12					12:		. 1101	1110
	Phe	e Se	r Se	r Il	е Ту	r Phe	e Lei	ı Al	a Va	l Me	t Se	r Va		_	o Tv₁	r Leu
		13					135					14(, 8	5 1 y 1	Leu
	Val	Va	l Le	u Al	a Th	r Val	Arg	g Se	r Ar	g Hi	s Me			o Arg	r Thi	. Tyr
	145					150					15			6	,	160
	Arg	Gl	y Ala	a Ly:	s Va	l Ala	Ser	· Le	u Cy:	s Va	l Tr) Lei	ı Gly	, Val	Thr	Val
					165					170				, , ,	175	
	Leu	. Va	l Lei	ı Pro) Phe	e Phe	Ser	Phe	e Ala	a Gly	y Val	Тул	: Ser	. Asn		Leu
				180					185			•		190		Deu
	GIn	Val	Pro	Ser	Cys	Gly	Leu	Sei	. Phe	e Pro	o Trp	Pro	Glu			Trp
			195					200					205			110
	Phe	Lys	s Ala	Ser	Arg	: Val	Tyr	Thr	Leu	. Val	Leu	Gly	Phe	Val	Leu	Pro
		210					215					220				0
	Val	Cys	Thr	Ile	Cys	Val	Leu	Tyr	Thr	Asp	Leu	Leu	Arg	Arg	Leu	Arg
	225					230					235			J		240
	Ala	Val	Arg	Leu	Arg	Ser	Gly	Ala	Lys	Ala	Leu	Gly	Lys	Ala	Arg	-
					245					250					255	
]	Lys	Val	Thr	Val	Leu	Val	Leu	Val	Val	Leu	Ala	Val	Cys	Leu	Leu	Cys
				260					265				•	270		
	Гrр	Thr	Pro	Phe	His	Leu	Ala	Ser	Val	Val	Ala	Leu	Thr	Thr	Asp	Leu
			275					280					285			
Į	Pro	Gln	Thr	Pro	Leu	Val	Ile	Ser	Met	Ser	Tyr	Val	Ile	Thr	Ser	Leu
		290					295					300				
2	Ser '	Tyr	Ala	Asn	Ser	Cys	Leu	Asn	Pro	Phe	Leu	Tyr	Ala	Phe	Leu	Asp
	305					310					315					320
A	sp	Asn	Phe	Arg	Lys	Asn]	Phe .	Arg	Ser	Ile	Leu	Arg	Cys			
					325					330						



<210> 18

<211> 999

<212> DNA

<213> Human

<400> 18

atgcaggccg ctgggcaccc agagcccctt gacagcaggg gctccttctc cctcccacg 60 atgggtgcca acgtctctca ggacaatggc actggccaca atgccacctt ctccgagcca 120 ctgccgttcc tctatgtgct cctgcccgcc gtgtactccg ggatctgtgc tgtggggctg 180 actggcaaca cggccgtcat ccttgtaatc ctaagggcgc ccaagatgaa gacggtgacc 240 aacgtgttca tcctgaacct ggccgtcgcc gacgggctct tcacgctggt actgcccgtc 300 aacatcgcgg agcacctgct gcagtactgg cccttcgggg agctgctctg caagctggtg 360 ctggccgtcg accactacaa catcttctcc agcatctact tcctagccgt gatgagcgtg 420 gaccgatacc tggtggtgct ggccaccgtg aggtcccgcc acatgccctg gcgcacctac 480 cggggggcga aggtcgccag cctgtgtgtc tggctgggcg tcacggtcct ggttctgccc 540 ttcttctctt tcgctggcgt ctacagcaac gagctgcagg tcccaagctg tgggctgagc 600 ttcccgtggc ccgagcaggt ctggttcaag gccagccgtg tctacacgtt ggtcctgggc ttcgtgctgc ccgtgtgcac catctgtgtg ctctacacag acctcctgcg caggctgcgg 720 gccgtgcggc tccgctctgg agccaaggct ctaggcaagg ccaggcggaa ggtgaccgtc 780 ctggtcctcg tcgtgctggc cgtgtgcctc ctctgctgga cgcccttcca cctggcctct gtcgtggccc tgaccacgga cctgccccag accccactgg tcatcagtat gtcctacgtc 900 atcaccagcc tcagctacgc caactcgtgc ctgaacccct tcctctacgc ctttctagat 960 gacaacttcc ggaagaactt ccgcagcata ttgcggtgc 999

<210> 19

<211> 329

<212> PRT

<213> Rat

<400> 19

											•				
Me	t Hi	s As	n Le	u Se	r Lei	ı Phe	e Gl	u Pro	o Gly	7 Arg	g Gly	Asn	ı Val	l Sei	Cys
			•		5			•	10					15	
Gly	Gl:	y Pr	o Ph	e Le	u Gly	7 Cys	s Pro	o Ası	ı Glu	ı Ser	· Asn	Pro	Ala		Leu
			2					25					30		Deu
Pro	Lei	ı Pr	o Gl	n Pr	o Leu	ı Ala	a Vai	l Ala	ı Val	Pro	Val	Val			Val
		3					4(, 41	45		Oly	Val
Ile	Cys	s Al	a Va	1 G1;	y Leu	Ala	Glv	, Asn	Ser	· Ala	Val			. V-1	Leu
	50					55				ma	60	Leu	1 9 1	vai	Leu
Leu	Arg	g Th	r Pro	o Arg	g Met			· Val	Thr	Acn	_	Dh.	Т1		
65					70		* ****	· vai	1111	75		rne	116	Leu	
Leu	Ala	ıIle	e Ala	a Ast	Glu		Pho	. The	T our			D	* 1		80
				. 1.0 <u>1</u> 85		Leu	1 116	: 1111		vai	Leu	Pro	He		Ile
Ala	Asn	Phe	ام آ د			A ====	Т	D	90	0.1	0.			95	
	,,op	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	100		ı Arg	ALG	rp			Gly	Glu	Val	Met	Cys	Lys
Īen	Tla	Vol			۸	01	æ.	105					110		
LCu	116			vai	Asp	Gin			Thr	Phe	Ser	Ser	Leu	Tyr	Phe
Lou	A 1 -	115		0			120					125			
Leu		vai	Met	Ser	Ala		Arg	Tyr	Leu	Val	Val	Leu	Ala	Thr	Ala
01	130					135					140				
	Ser	Arg	Arg	Val	Ser	Gly	Arg	Thr	Tyr	Gly	Ala	Ala	Arg	Ala	Val
145					150					155					160
Ser	Leu	Ala	Val	Trp	Ala	Leu	Val	Thr	Leu	Val	Val	Leu	Pro	Phe	Ala
				165					170					175	
Val	Phe	Ala	Arg	Leu	Asp	Glu	Glu	Gln	Gly	Arg	Arg	Gln	Cys	Val	Leu
			180					185					190		
Val	Phe	Pro	Gln	Pro	Glu	Ala	Phe	Trp	Trp	Arg	Ala	Ser .	Arg	Leu	Tyr
		195					200					205	_		-
Thr	Leu	Val	Leu	Gly	Phe	Ala	Ile	Pro	Val :	Ser'	Thr :	Ile (Cys	Ala	Leu

215

Tyr Ile Thr Leu Leu Cys Arg Leu Arg Ala Ile Gln Leu Asp Ser His

210

220



A ^t				
225	230)	235	240
Ala Lys Ala	Leu Asp Arg	g Ala Lys 1	Lys Arg Val Thr I	Leu Leu Val Val
	245		250	255
Ala Ile Leu	Ala Val Cys	Leu Leu (Cys Trp Thr Pro 1	Syr His Leu Ser
	260		265	270
Thr Ile Val	Ala Leu Thr	Thr Asp L	eu Pro Gln Thr P	
275		280	2	85
Gly Ile Ser	Tyr Phe Ile	Thr Ser L	eu Ser Tyr Ala A	sn Ser Cys Leu
290		295	300	
Asn Pro Phe	Leu Tyr Ala	Phe Leu A	sp Asp Ser Phe A	rg Arg Ser Leu
305	310		315	320
Arg Gln Leu	Val Ser Cys	Arg Thr A	la	
	325			
.010 00				
<210> 20	•			
<211> 987				
<212> DNA				
<213> Rat				
<400> 20	•			
ttggggtgta	rcgctctt cg	agcctggc a	ggggcaatg tgtctt	gcgg cggcccattt 6

60 ttgggctgtc ctaacgagtc gaacccagcg cctctgccac tgccgcagcc tctggcggta 120 gcagtgcctg tggtctacgg ggtgatctgc gcggtgggac tggcgggcaa ctccgcggtg 180 ctgtacgtac tgctgcgcac gccgcgcatg aagactgtta ccaacgtgtt cattctcaac 240 ctggctatcg cggacgagct cttcaccctc gtgctgccca tcaacatcgc ggacttcctg 300 ctgaggcgct ggcccttcgg ggaagtcatg tgcaagctca tcgtggctgt cgaccagtac 360 aacactttct ctagcctcta cttcctcgcc gtcatgagcg cagaccgcta cctggttgtc 420 ctggccacag ccgagtcgcg ccgggtgtcc gggcgcactt atggtgcagc gcgggctgtc 480 agtctggcgg tgtgggcgct ggtgacattg gtcgtgctgc cttttgcggt attcgcccgg 540 ctggacgaag agcagggtcg gcgtcagtgc gtgctggtct tcccgcagcc tgaggccttc



tggtggcgcg ccagccgtct gtacactcta gtgttgggct tcgccatcc ggtgtccacc 660 atctgcgccc tctatatcac cctgttgtgc cgactgcgtg ctatccagct agacagccac 720 gccaaggccc tggaccgtgc caagaagcgc gtgaccttgt tggtggtggc gattctggct 780 gtgtgcctcc tctgctggac accgtaccac ctgagcacca tagtggcgct caccaccgac 840 ctcccgcaaa caccgttggt catcggcatc tcttacttca tcaccagtct gagctatgcc 900 aacagctgcc tcaacccttt cctctatgcc ttcctggacg acagcttccg caggagcctg 960 cggcagctgg tgtcatgccg cacagcc

【図面の簡単な説明】

- 【図1】 モノクローナル抗体2G6-D1とビオチン標識化peptide-1との結合に対するpeptide-1、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-〇ーはpeptide-1を添加した場合を、-□ーはヒトNPW23を添加した場合を、-△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図2】 モノクローナル抗体3H3-E4とビオチン標識化peptide-1との結合に対するpeptide-1、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-〇ーはpeptide-1を添加した場合を、-□ーはヒトNPW23を添加した場合を、-△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図3】 モノクローナル抗体5E6-C3とビオチン標識化peptide-1との結合に対するpeptide-1、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-〇ーはpeptide-1を添加した場合を、-□ーはヒトNPW23を添加した場合を、-△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図4】 モノクローナル抗体7F9-E12とビオチン標識化peptide-1との結合に対するpeptide-1、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-〇ーはpeptide-1を添加した場合を、-□ーはヒトNPW23を添加した場合を、-△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図 5 】 モノクローナル抗体2F1B2Aとビオチン標識化peptide-2との結合に対するpeptide-2、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-〇ーはpeptide-2を添加した場合を、-□ーはヒトNPW23を添加した場合を、-△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図6】 モノクローナル抗体5A2Aとビオチン標識化peptide-2との結合に対す



るpeptide-2、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-○-はpeptide-2を添加した場合を、-□-はヒトNPW23を添加した場合を、-△-はヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。

- 【図7】 モノクローナル抗体5D6-F10とビオチン標識化peptide-2との結合に対するpeptide-2、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-〇ーはpeptide-2を添加した場合を、-□ーはヒトNPW23を添加した場合を、-△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図8】 モノクローナル抗体5G2-F6とビオチン標識化peptide-2との結合に対するpeptide-2、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-〇ーはpeptide-2を添加した場合を、-□ーはヒトNPW23を添加した場合を、-△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図9】 モノクローナル抗体6G1-H8とビオチン標識化peptide-2との結合に対するpeptide-2、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-0ーはpeptide-2を添加した場合を、-0ーはヒトpw23を添加した場合を、-0ーはヒトpw23を添加した場合を、-0ーはヒトpw23を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図10】 モノクローナル抗体7B4-D2とビオチン標識化peptide-2との結合に対するpeptide-2、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、一○ーはpeptide-2を添加した場合を、一□ーはヒトNPW23を添加した場合を、一△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図11】 モノクローナル抗体2A1Aとビオチン標識化peptide-3との結合に対するpeptide-3、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-〇ーはpeptide-3を添加した場合を、-□ーはヒトNPW23を添加した場合を、-△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図12】 モノクローナル抗体3A1Aとビオチン標識化peptide-3との結合に対するpeptide-3、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、-〇ーはpeptide-3を添加した場合を、-□ーはヒトNPW23を添加した場合を、-△ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図13】 モノクローナル抗体7F2-E8とビオチン標識化peptide-3との結合に対するpeptide-3、ヒトNPW23またはヒトNPW30による結合阻害を示す。図中、一

- ○一はpeptide-3を添加した場合を、一□一はヒトNPW23を添加した場合を、一△ ーはヒトNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図14】 NPWアミノ末端認識モノクローナル抗体によるヒトNPW23のcAMP合成 阻害活性の抑制を示す。ヒトGPR7発現細胞に添加した場合を示す。
- 【図15】 NPWアミノ末端認識モノクローナル抗体によるヒトNPW23のcAMP合成 阻害活性の抑制を示す。ヒトGPR8発現細胞に添加した場合を示す。
- 【図16】 NPWアミノ末端認識モノクローナル抗体によるラットNPW23のcAMP合成阻害活性の抑制を示す。
- 【図17】 モノクローナル抗体2G6-D1によるラットNPW23およびラットNPW30のcAMP合成阻害活性の抑制を示す。図中、□はラットNPWのみを加えた場合を、■はラットNPWおよび2G6-D1抗体を加えた場合を示す。
- 【図18】 NPW23カルボキシル末端認識モノクローナル抗体によるラットNPW23のcAMP合成阻害活性の抑制を示す。
- 【図19】 NPW30カルボキシル末端認識モノクローナル抗体によるラットNPW30のcAMP合成阻害活性の抑制を示す。
- 【図20】 モノクローナル抗体2F1B2Aを用いたEIA系に、種々の濃度のヒトNPW 23およびラット(マウス)NPW23を添加した場合の450 nmにおける吸光度を示す。図中、一○一はヒトNPW23を添加した場合を、一□ーはラット(マウス)NPW23を添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図21】 モノクローナル抗体5A2Aを用いたEIA系に、種々の濃度のヒトNPW23 およびラット(マウス)NPW23を添加した場合の450 nmにおける吸光度を示す。 図中、一○一はヒトNPW23を添加した場合を、一□一はラット(マウス)NPW23を 添加した場合をそれぞれ示す。
- 【図22】 モノクローナル抗体5D6-F10を用いたEIA系に、種々の濃度のヒトNP W23およびラット(マウス)NPW23を添加した場合の450 nmにおける吸光度を示す。図中、一○ーはヒトNPW23を添加した場合を、一□ーはラット(マウス)NPW23を添加した場合をそれぞれ示す。
 - 【図23】 モノクローナル抗体5G2-F6を用いたEIA系に、種々の濃度のヒトNPW 23およびラット(マウス)NPW23を添加した場合の450 nmにおける吸光度を示す

ページ: 73/E

。図中、一〇一はヒトNPW23を添加した場合を、一□一はラット(マウス)NPW23を添加した場合をそれぞれ示す。

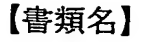
【図24】 モノクローナル抗体6G1-H8を用いたEIA系に、種々の濃度のヒトNPW 23およびラット(マウス)NPW23を添加した場合の450 nmにおける吸光度を示す。図中、一○一はヒトNPW23を添加した場合を、一□一はラット(マウス)NPW23を添加した場合をそれぞれ示す。

【図25】 モノクローナル抗体7B4-D2を用いたEIA系に、種々の濃度のヒトNPW 23およびラット(マウス) NPW23を添加した場合の450 nmにおける吸光度を示す。図中、一〇ーはヒトNPW23を添加した場合を、一□ーはラット(マウス)NPW23を添加した場合をそれぞれ示す。

【図26】 モノクローナル抗体2A1Aを用いたEIA系に、種々の濃度のヒトNPW30、ラットNPW30、マウスNPW30およびブタNPW30を添加した場合の450 nmにおける吸光度を示す。図中、一○一はヒトNPW30を添加した場合を、一□ーはラットNPW30を添加した場合を、一△ーはマウスNPW30を添加した場合を、一◇ーはブタNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。

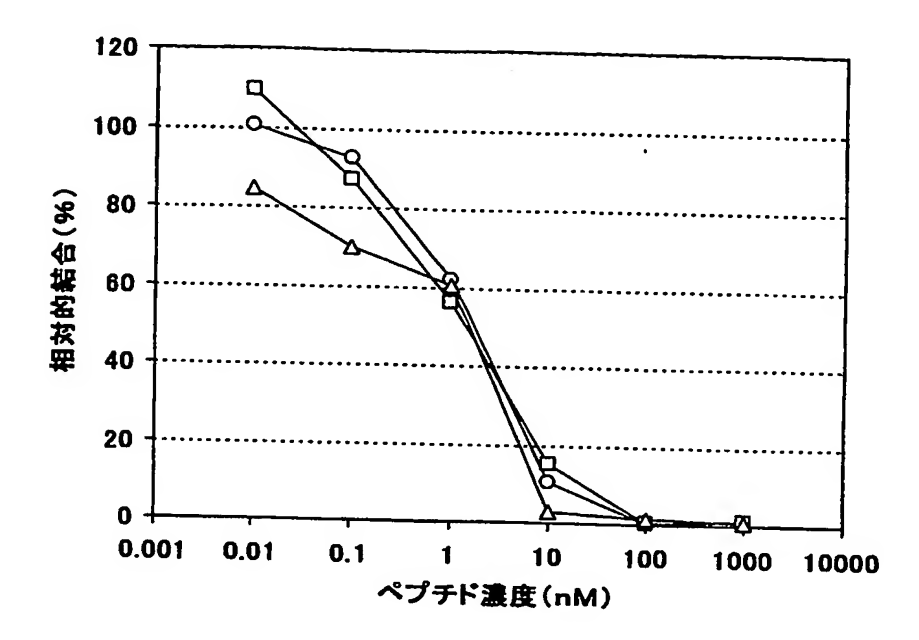
【図27】 モノクローナル抗体3A1Aを用いたEIA系に、種々の濃度のヒトNPW30、ラットNPW30、マウスNPW30およびブタNPW30を添加した場合の450 nmにおける吸光度を示す。図中、一○ーはヒトNPW30を添加した場合を、一□ーはラットNPW30を添加した場合を、一△ーはマウスNPW30を添加した場合を、一◇ーはブタNPW30を添加した場合をそれぞれ示す。

【図28】 モノクローナル抗体7F2-E8を用いたEIA系に、種々の濃度のヒトNPW 30、ラットNPW30、マウスNPW30およびブタNPW30を添加した場合の450 nmにおける吸光度を示す。図中、一○ーはヒトNPW30を添加した場合を、一□ーはラットN PW30を添加した場合を、一△ーはマウスNPW30を添加した場合を、一◇ーはブタN PW30を添加した場合をそれぞれ示す。

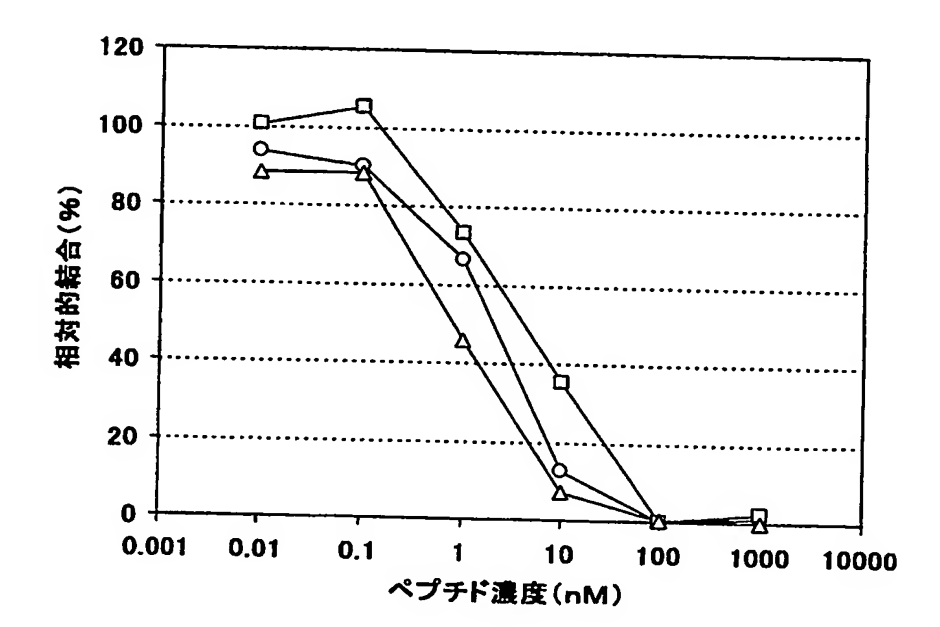


図面

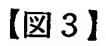
【図1】

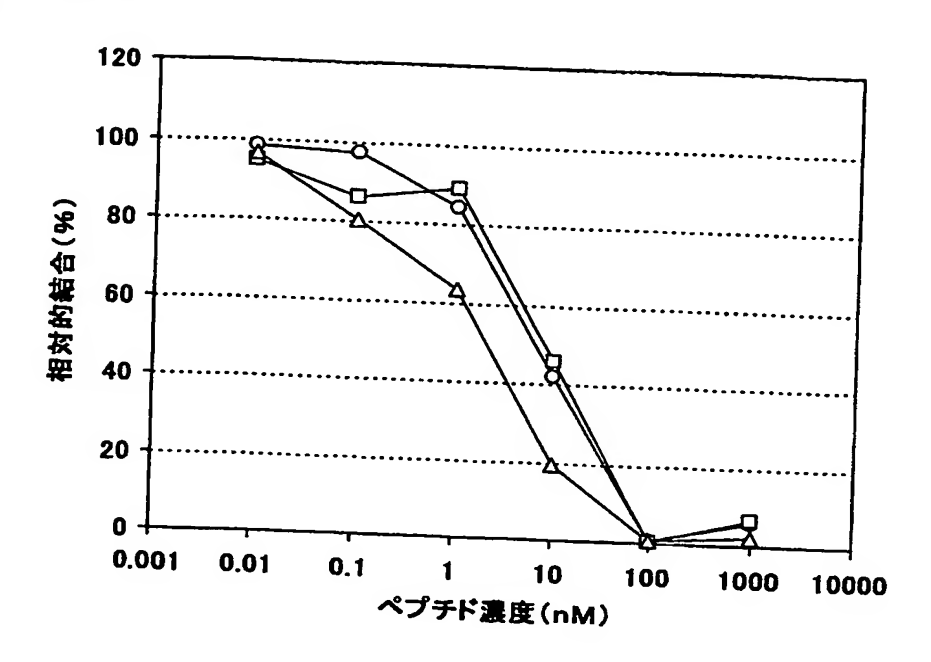


【図2】

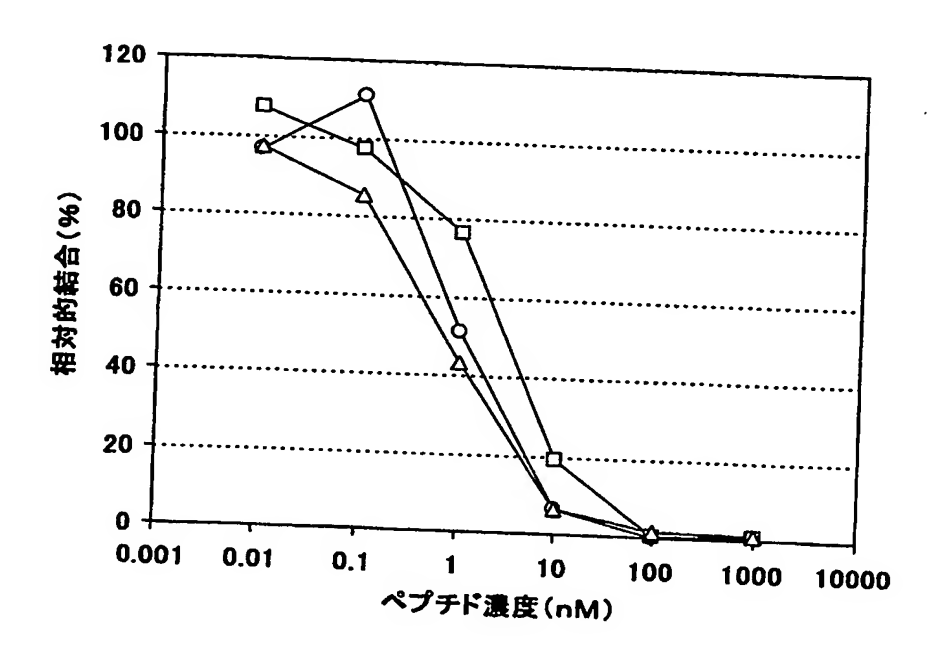


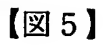


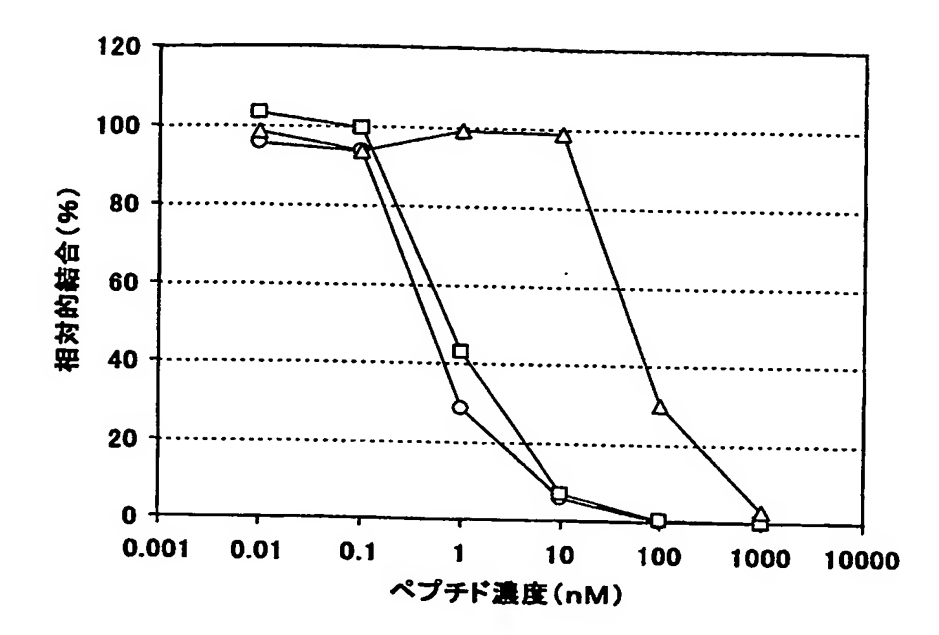




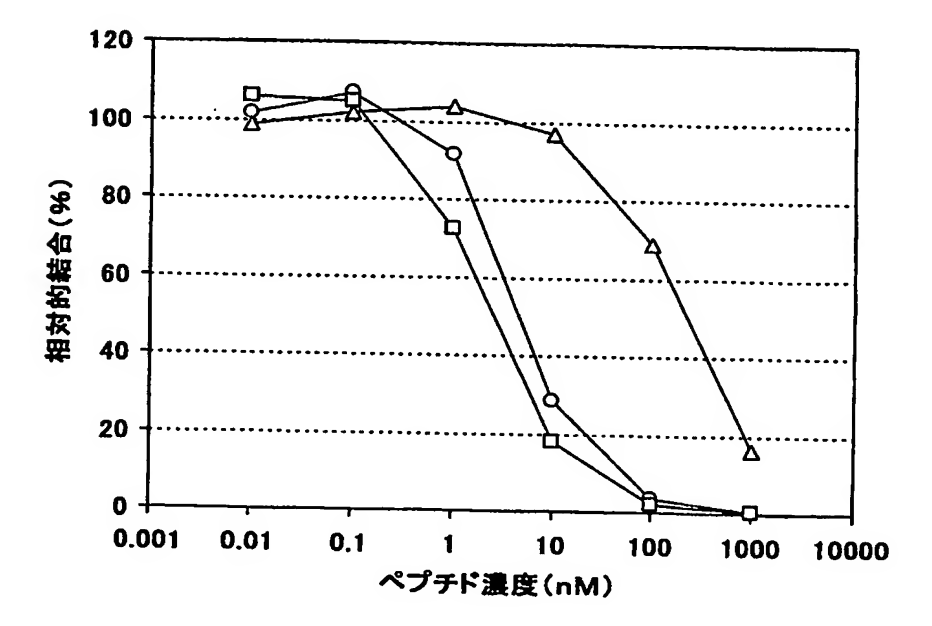
[図4]



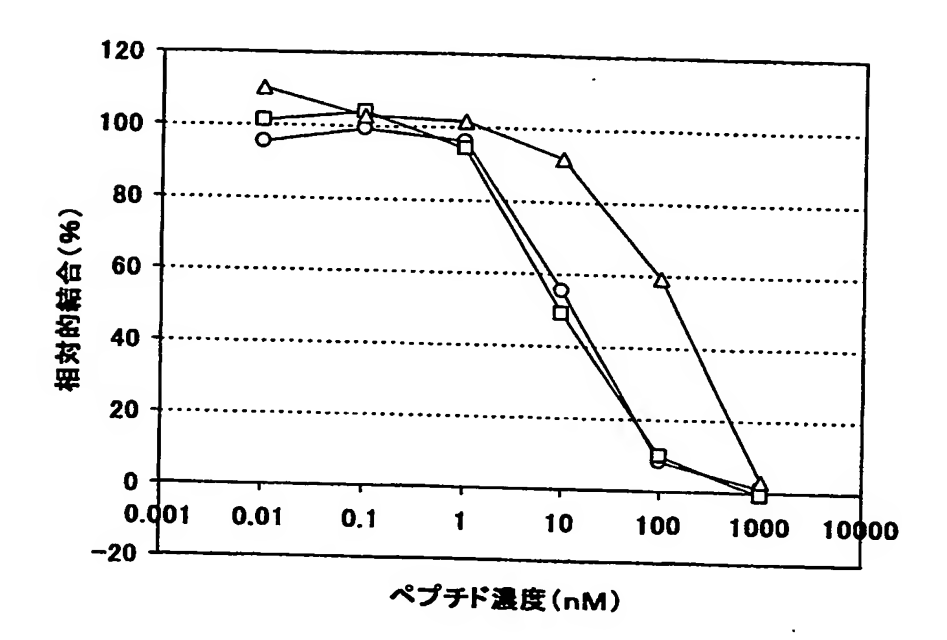




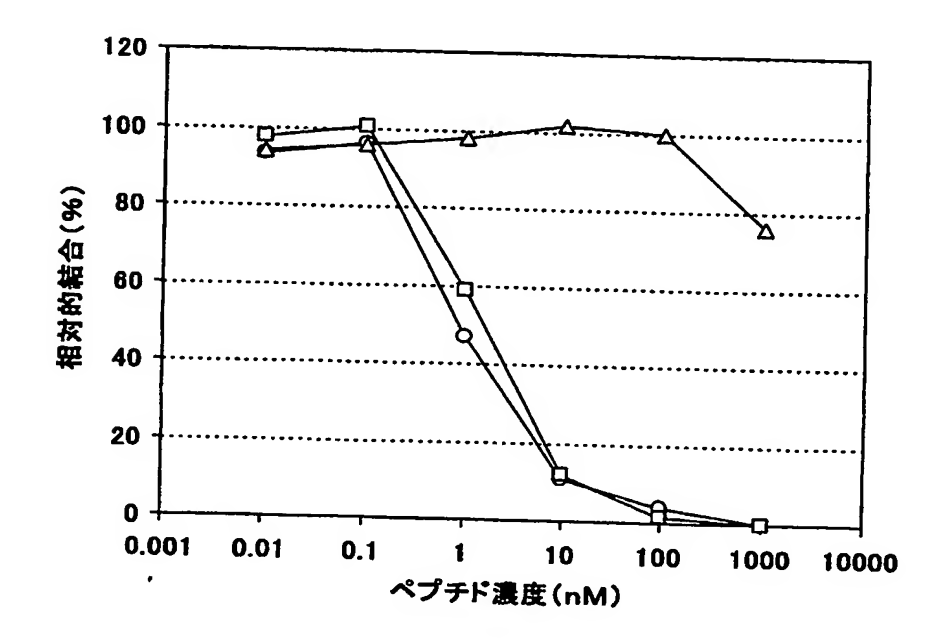
【図6】

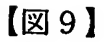


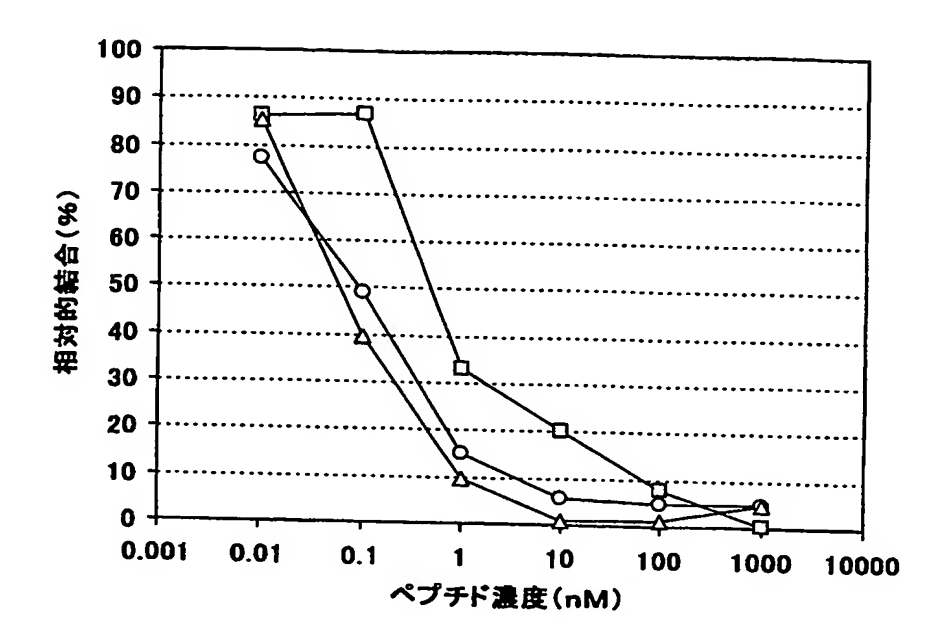
【図7】



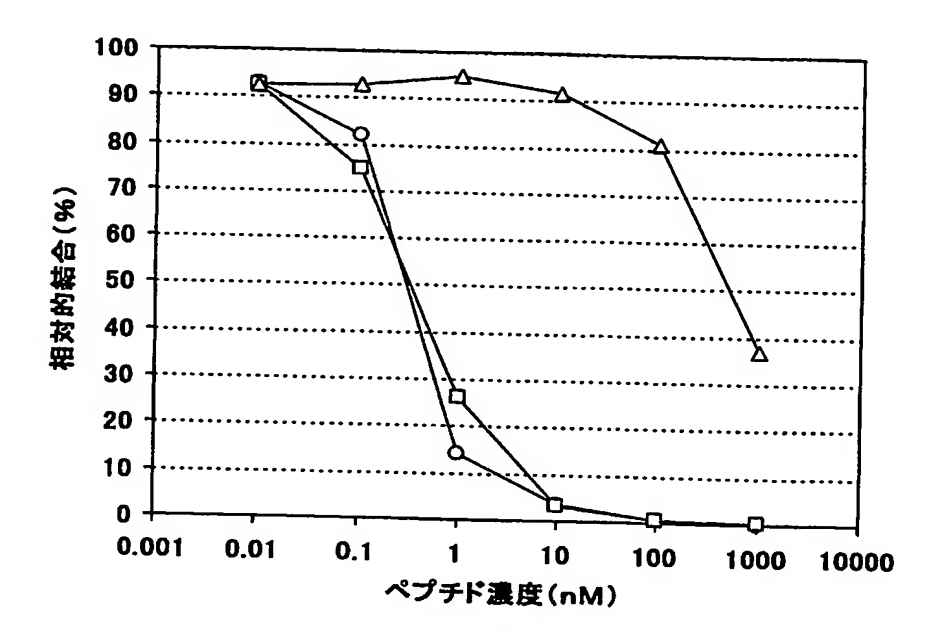
【図8】







【図10】



【図11】

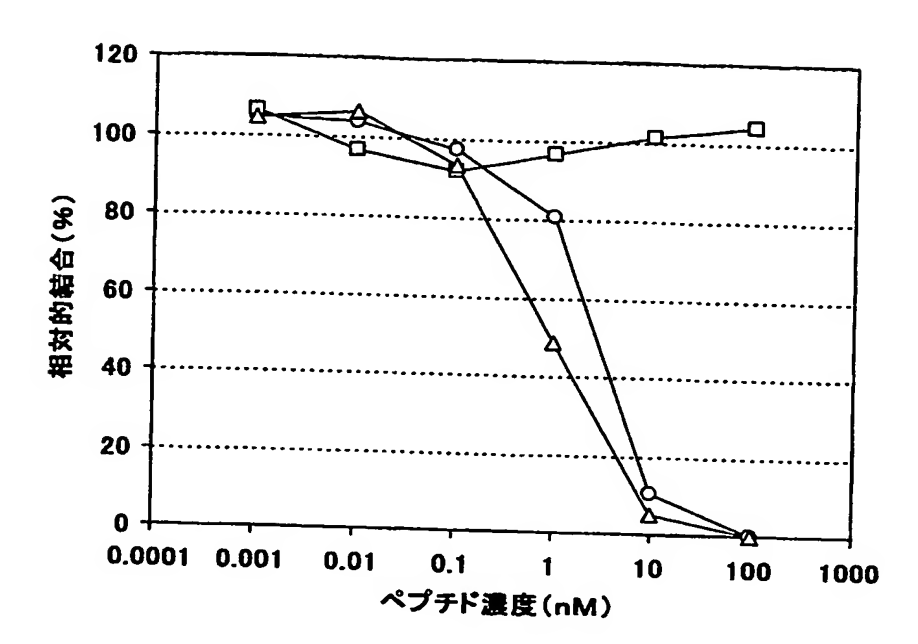
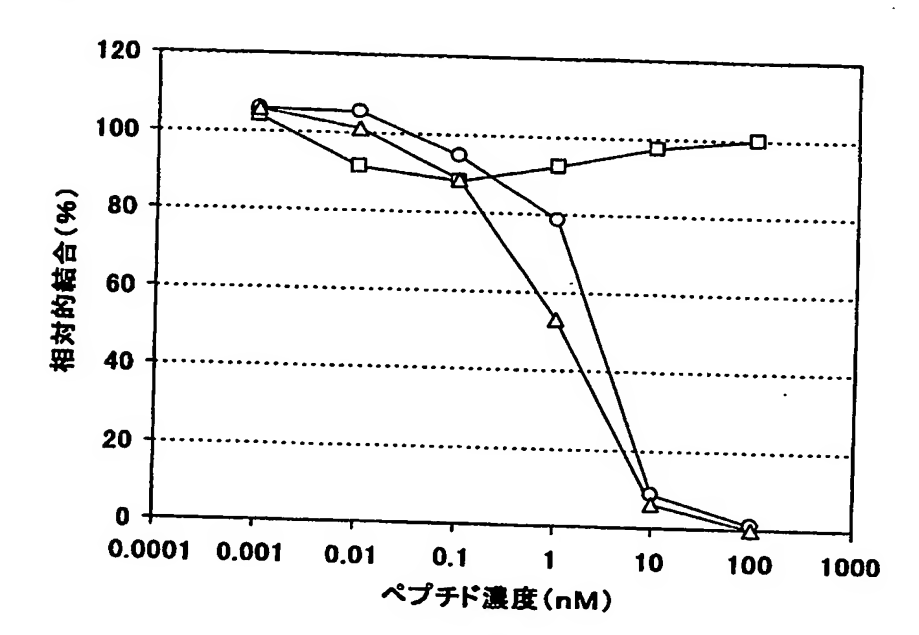
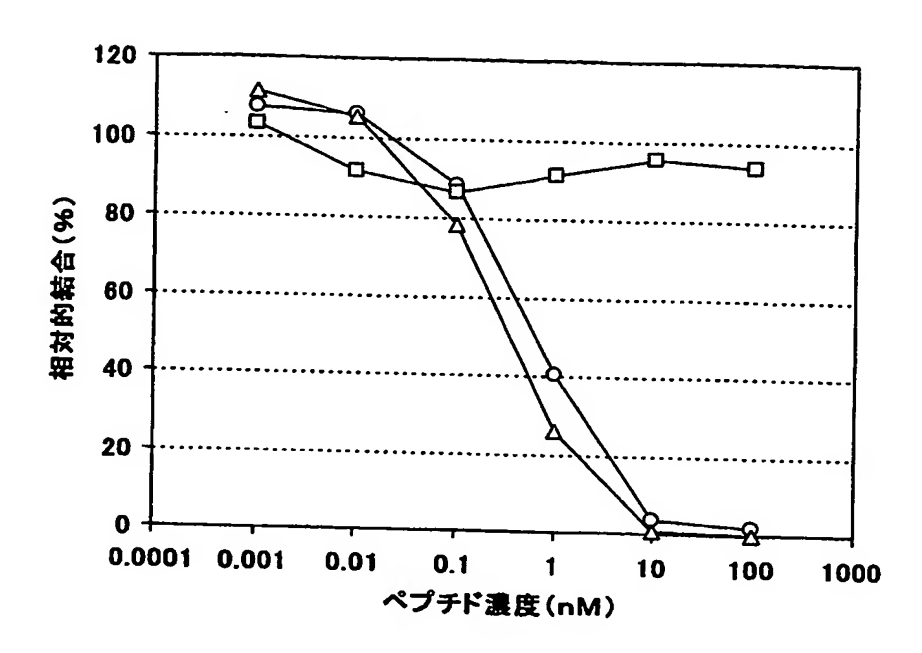


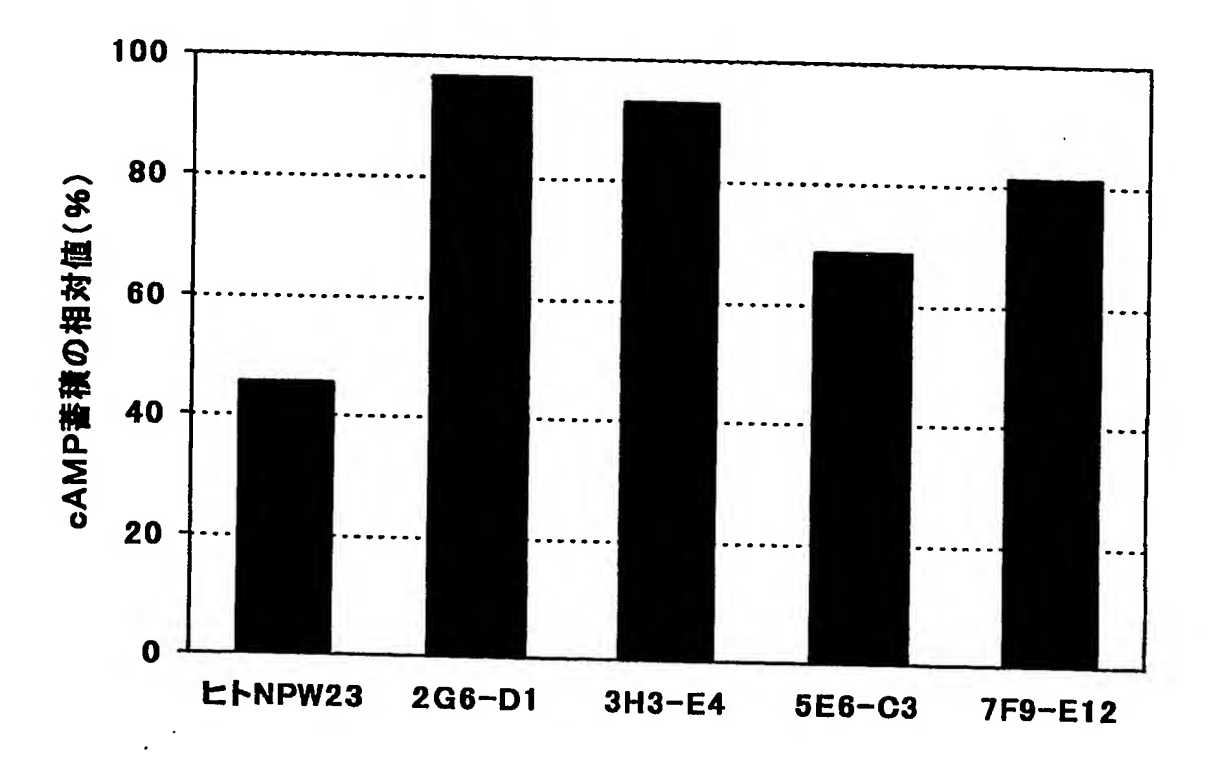
図12]



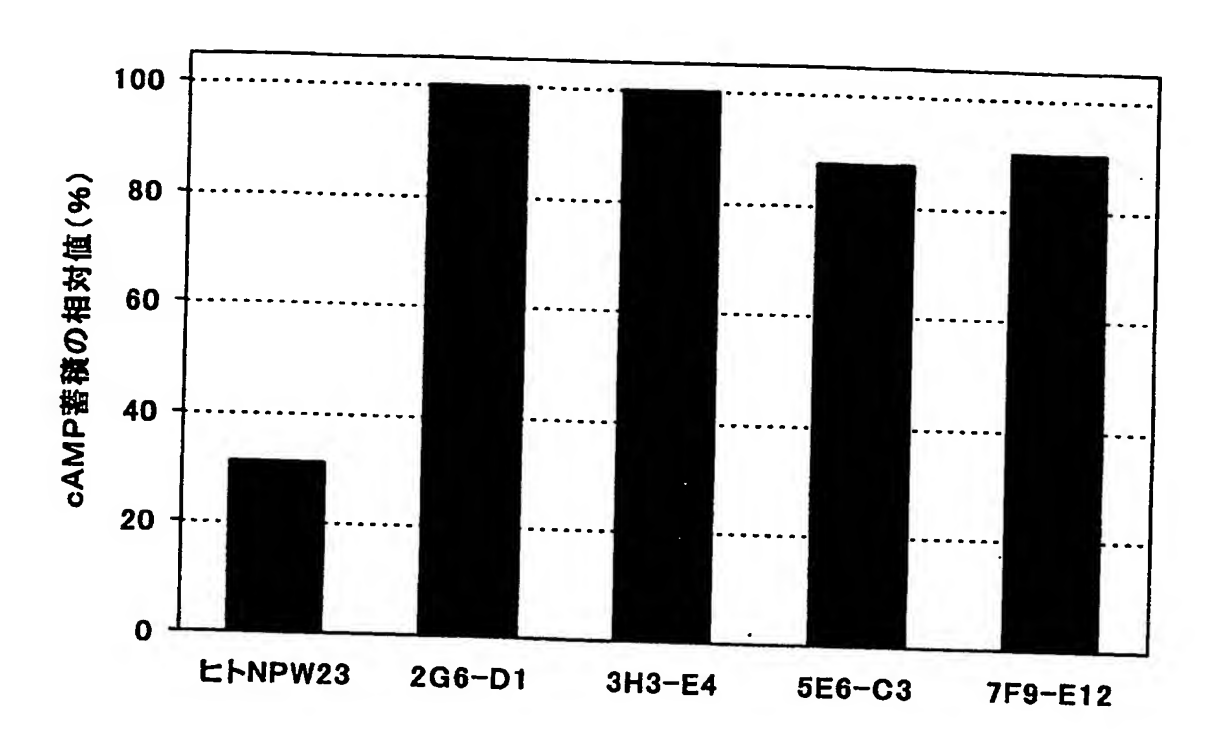
【図13】



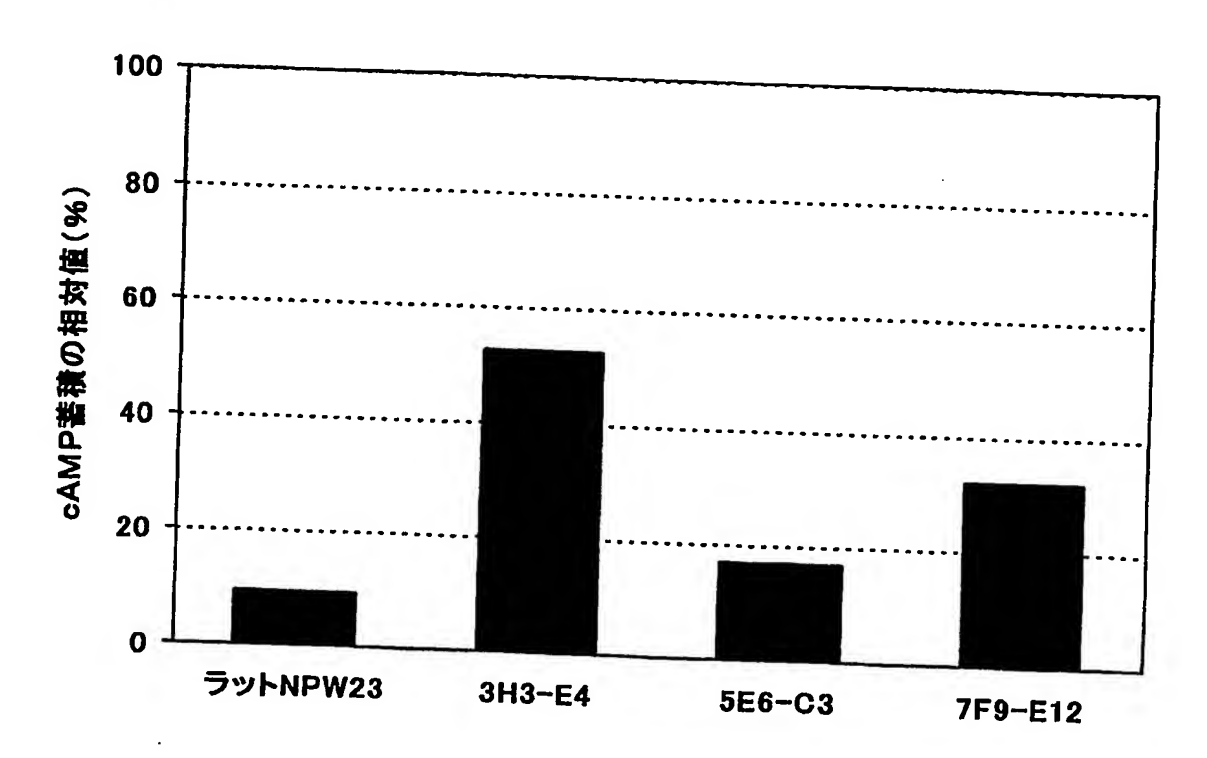
【図14】



【図15】

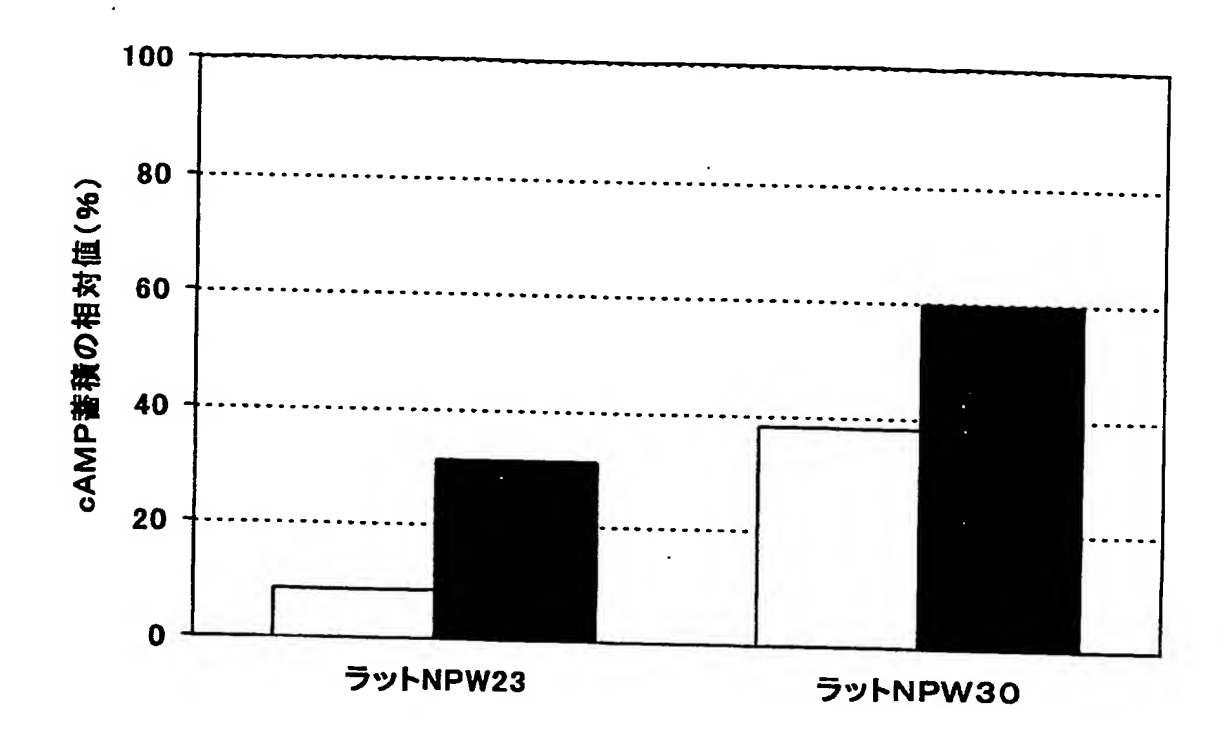


【図16】

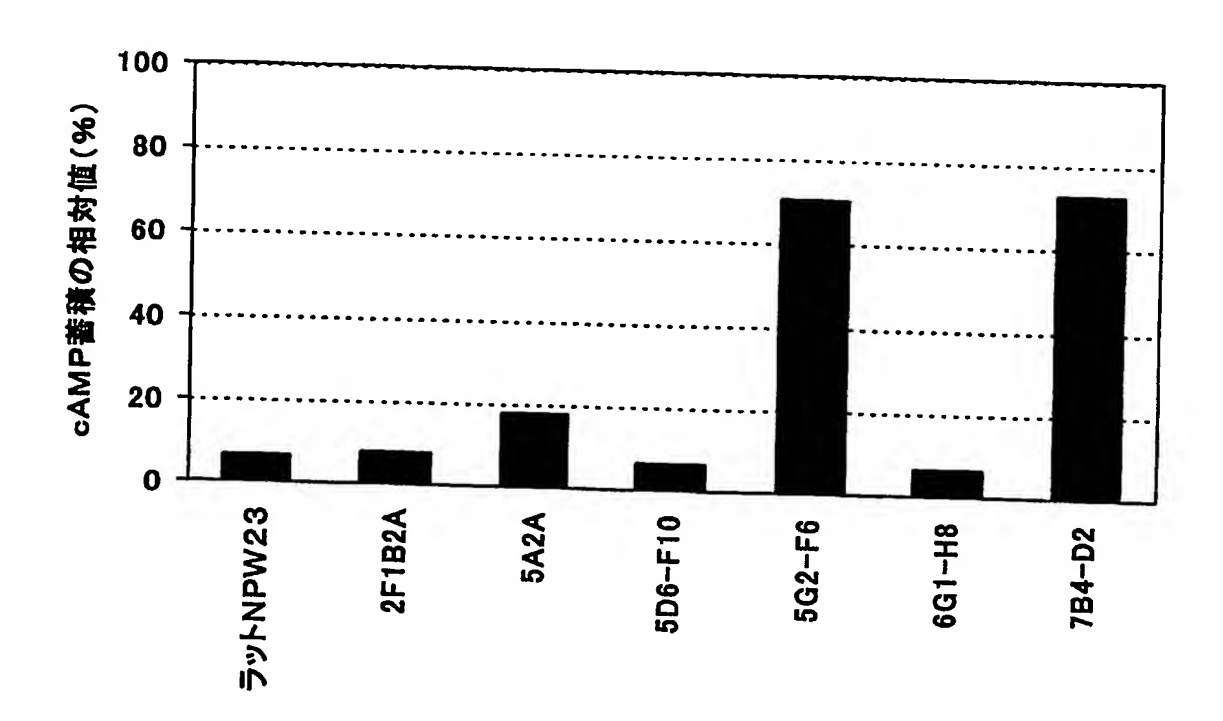


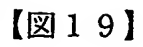


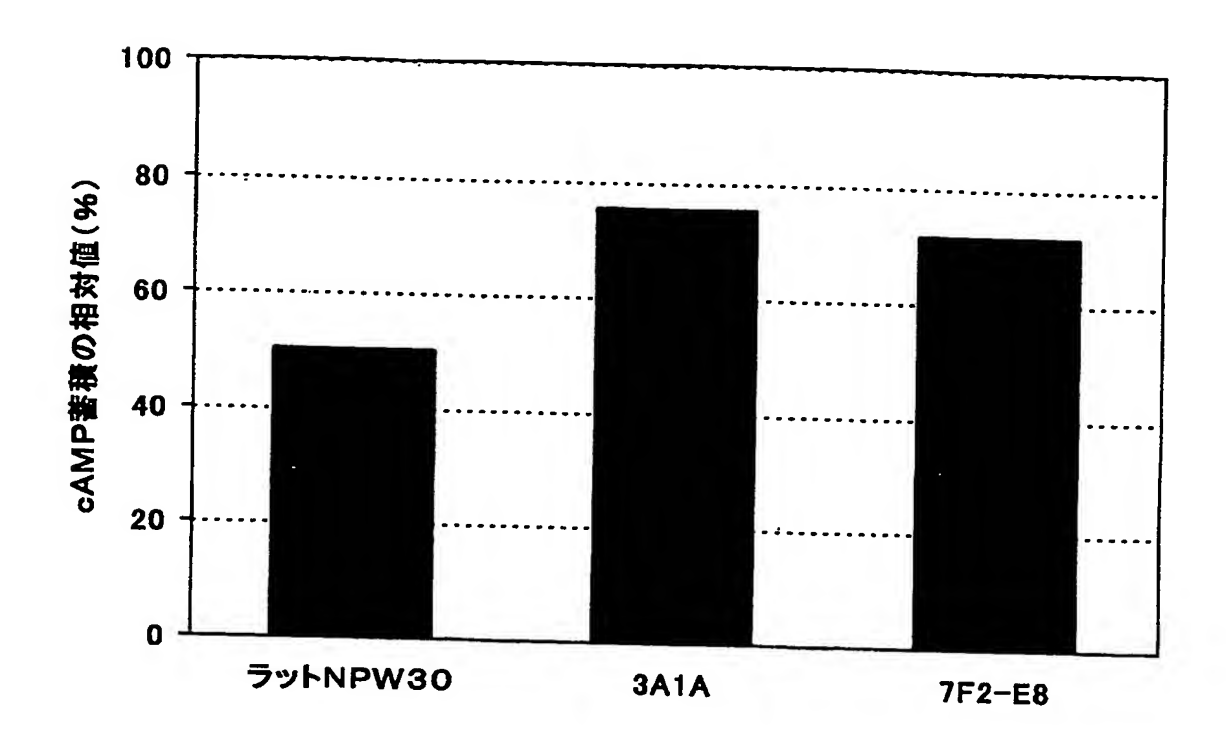
【図17】



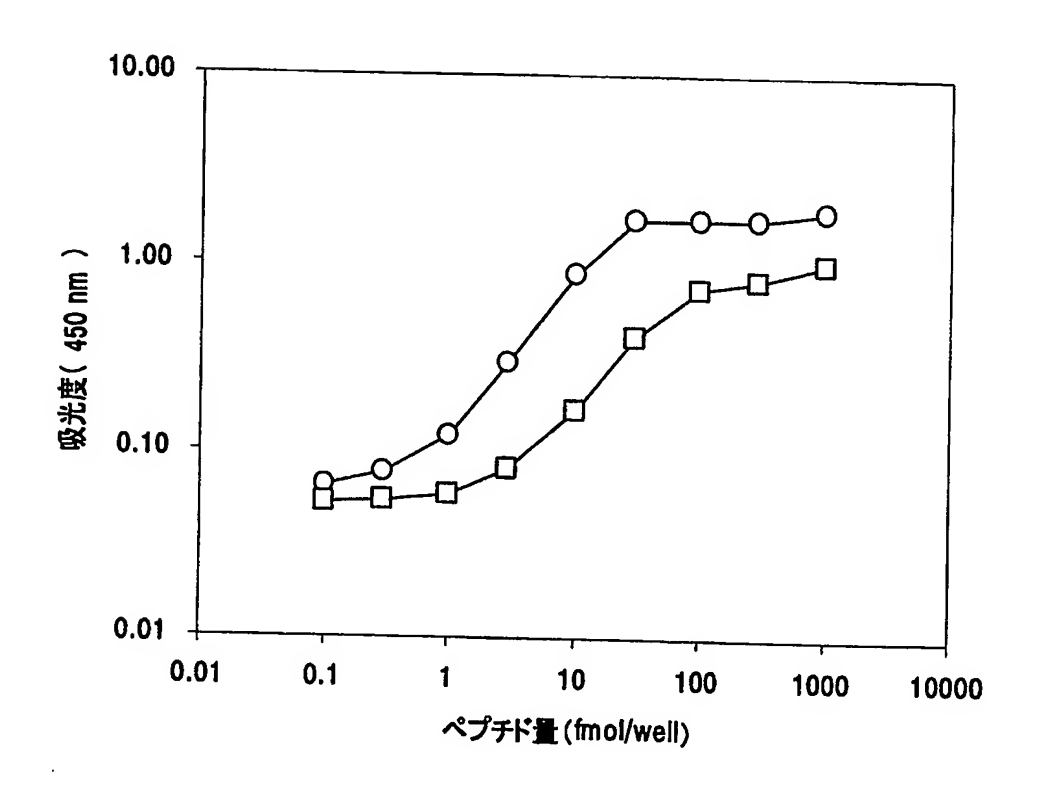
【図18】





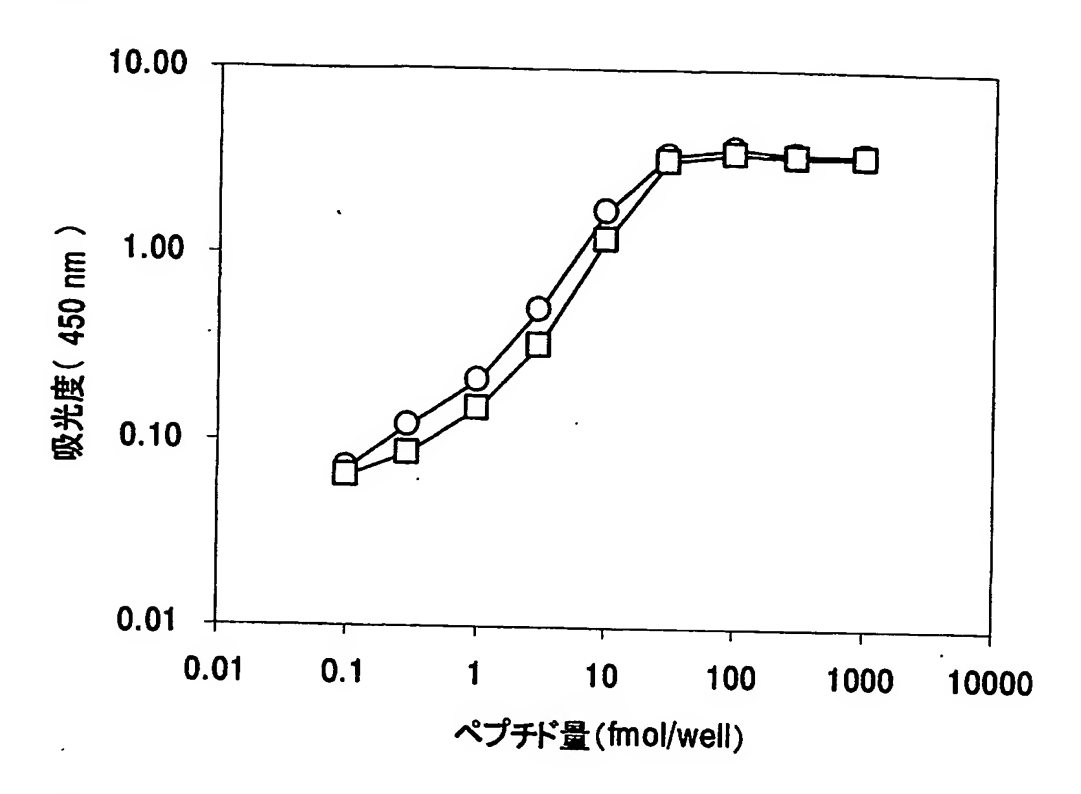


【図20】

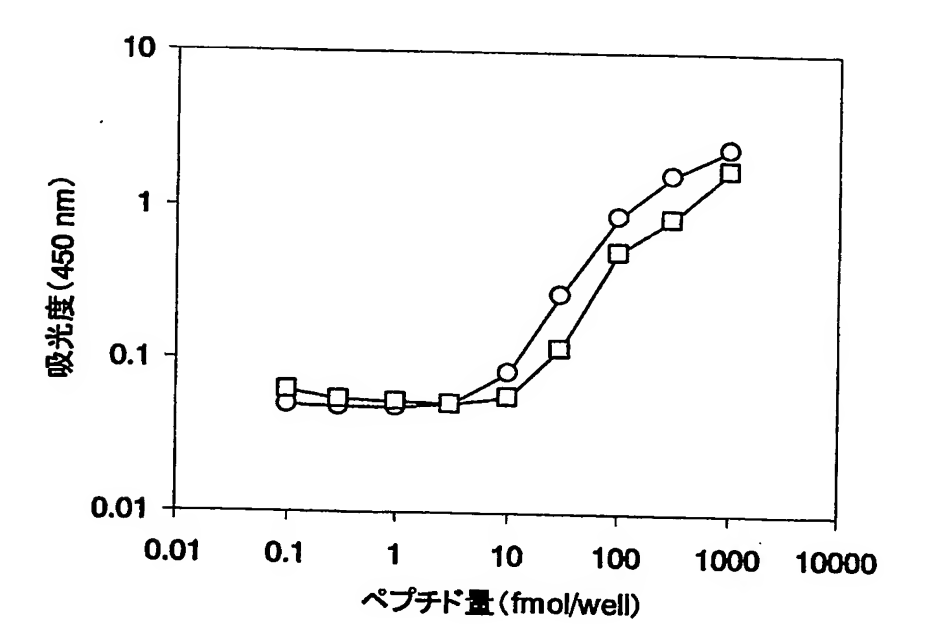




[図21]

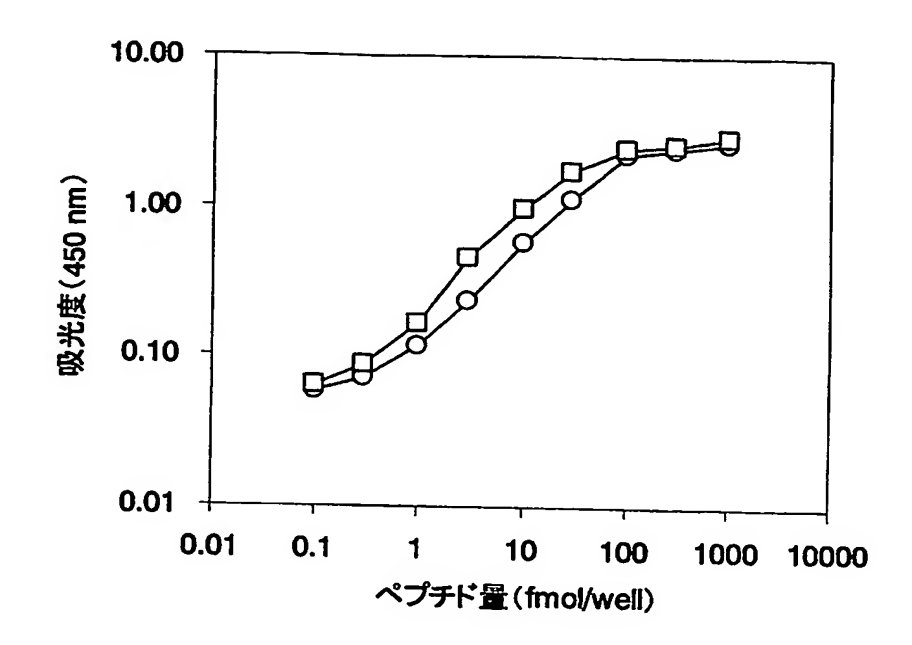


【図22】

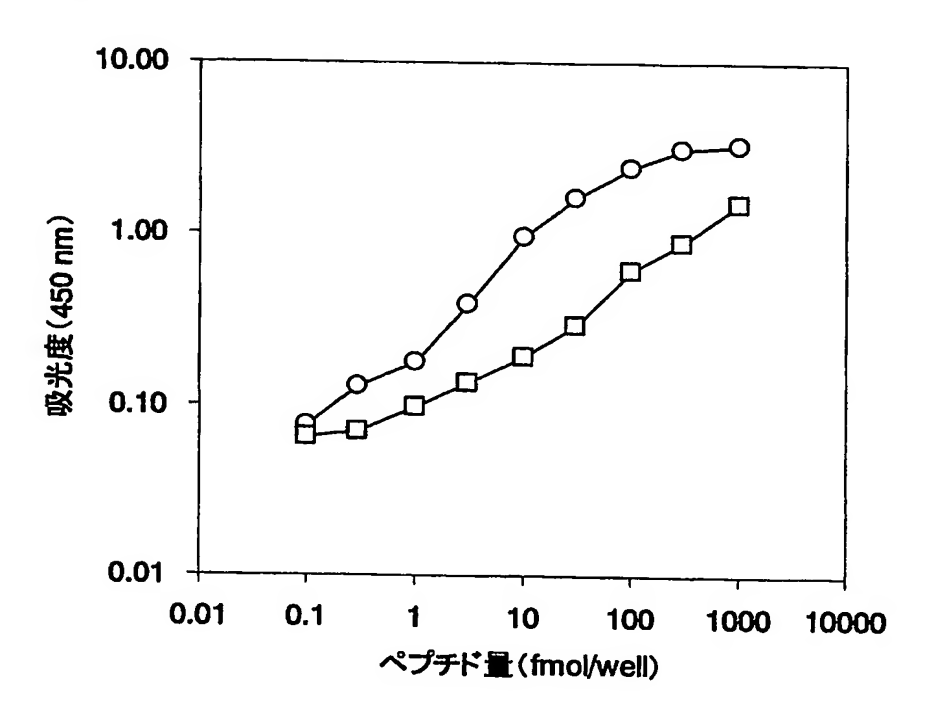




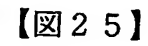
【図23】

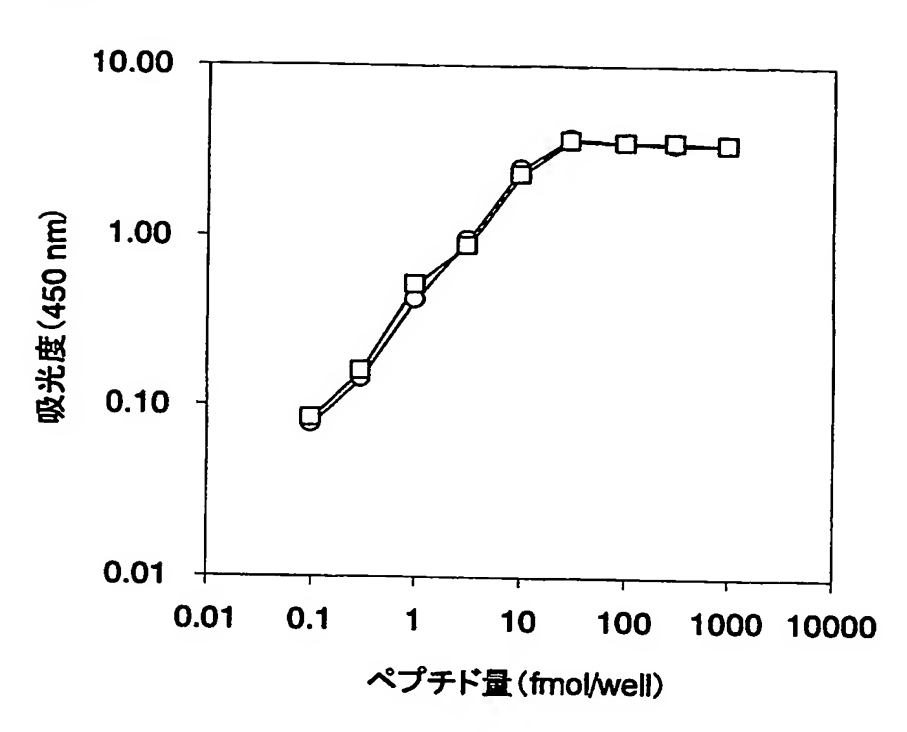


【図24】

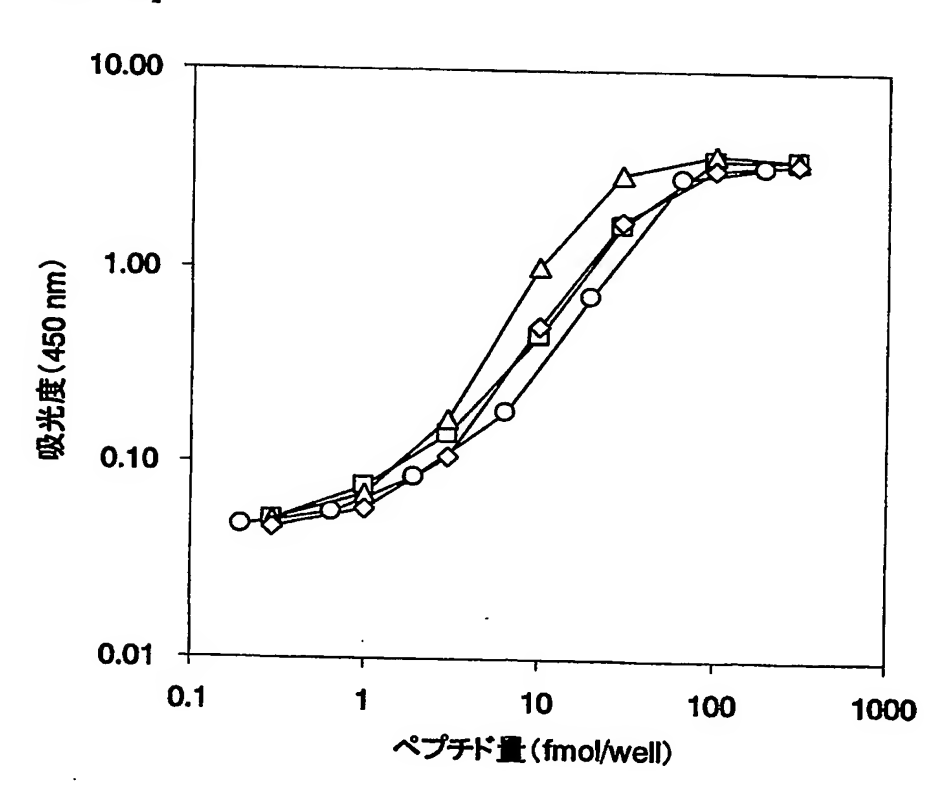




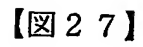


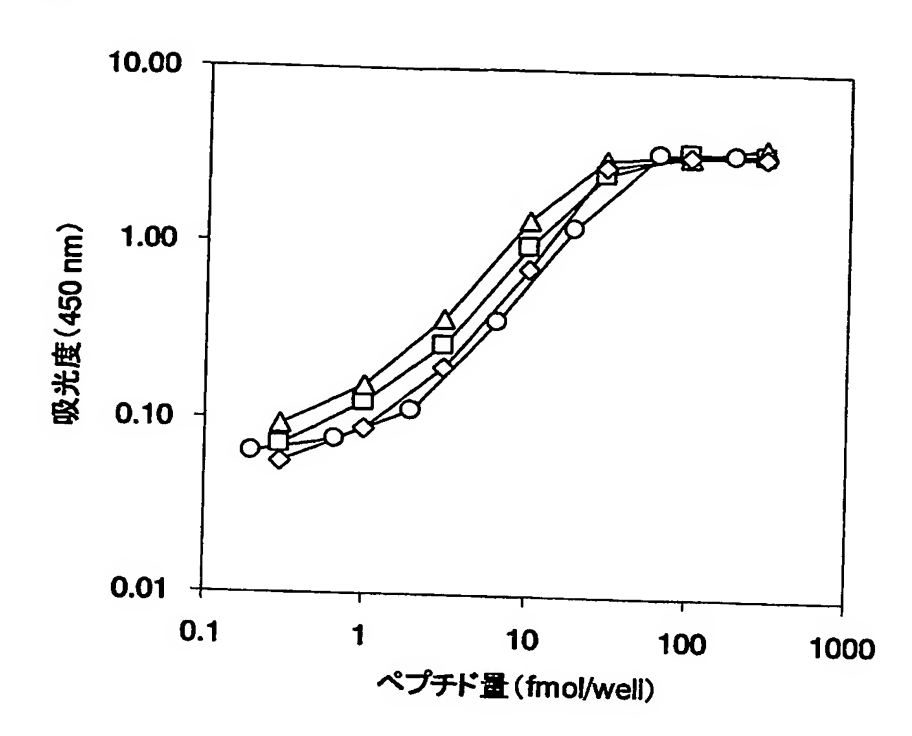


【図26】

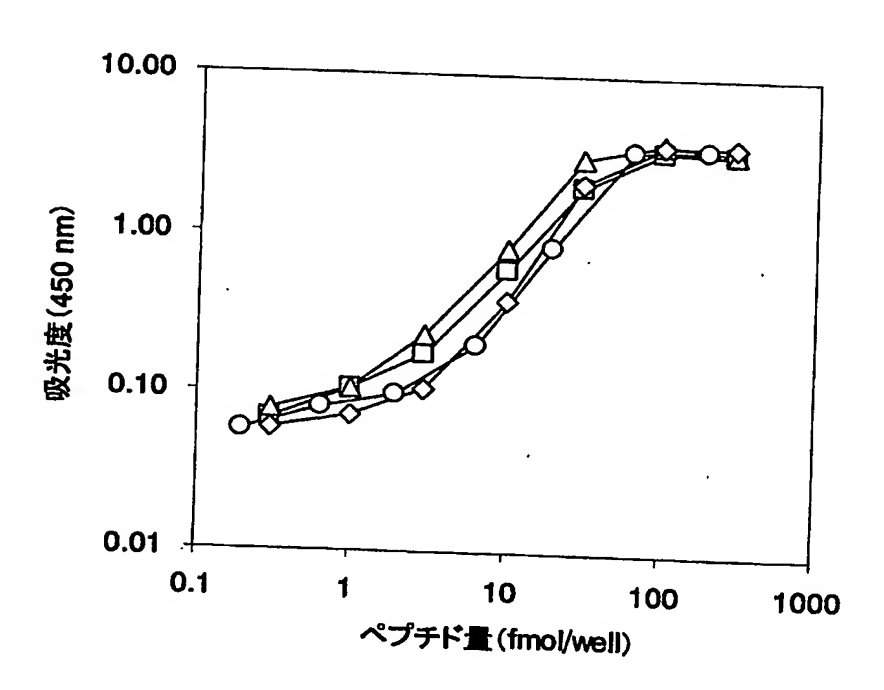








【図28】





4

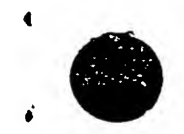
【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 NPWを感度よく特異的に定量することができる抗体、および該抗体を用いるNPWの検出・定量法、およびこれらを用いた医薬、診断薬の提供。

【解決手段】 NPWのN端側またはC末端の部分ペプチドに特異的に反応する抗体、および該抗体を用いたNPWの検出・定量法、およびこれらを用いた不妊症、腎性浮腫、消化性潰瘍、胃酸過多症などの予防・治療剤および診断薬等。

【選択図】 なし



特願2003-151577

出願人履歴情報

識別番号

[000002934]

1. 変更年月日 [変更理由]

1992年 1月22日

住所

氏 名

住所変更 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

武田薬品工業株式会社